This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

WO 98/02547 (11) Numéro de publication internationale: (51) Classification internationale des brevets 6: C12N 15/31, C07K 14/22, 16/12, A61K (43) Date de publication internationale: 22 janvier 1998 (22.01.98) 39/095, C12Q 1/68, G01N 33/53

PCT/FR97/01295 (21) Numéro de la demande internationale:

11 juillet 1997 (11.07.97) (22) Date de dépôt international:

(30) Données relatives à la priorité: FR 12 juillet 1996 (12.07.96)

(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): STITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE (INSERM) [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F-75654 Paris Cedex 13 (FR). MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V., BERLIN [DE/DE]; Hofgartenstrasse 2, D-80539 Münich (DE). SMITHKLINE BEECHAM [GB/GB]; New Horizons Court, Brentford TW8 9EP (GB).

(72) Inventeurs; et

96/08768

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): NASSIF, Xavier [FR/FR]; 30, rue Labrouste, F-75015 Paris (FR). TINS-LEY, Colin [FR/FR]; 156, rue de Vaugirard, F-75015 Paris (FR). ACHTMAN, Mark [DE/DE]; Neuenburgerstrasse 16, D-10969 Berlin (DE). RUELLE, Jean-Louis [BE/BE]; Résidence de la Lyre 18, B-1300 Limal (BE). VINALS, Carla [BE/BE]; Rue des Acacias 30, B-4000 Liège (BE).

MERKER, Petra [DE/DE]; Cuvrystrasse 38, D-10997 Berlin (DE).

(74) Mandataires: PEAUCELLE, Chantal etc.; Cabinet Armengaud Ainé, 3, avenue Bugeaud, F-75116 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FL, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CL, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TO).

Publiée

Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.

(54) Title: DNA AND SPECIFIC PROTEINS OR PEPTIDES OF THE NEISSERIA MENINGITIDIS SPECIES BACTERIA, METHOD FOR OBTAINING THEM AND THEIR BIOLOGICAL APPLICATIONS

(54) Titre: ADN ET PROTEINES OU PEPTIDES SPECIFIQUES DES BACTERIES DE L'ESPECE NEISSERIA MENINGITIDIS, LEURS PROCEDES D'OBTENTION ET LEURS APPLICATIONS BIOLOGIQUES

(57) Abstract

The DNA of the invention are characterised in that they concern the whole or part of genes, with their reading frame, to be found in Neisseria meningitidis, but not in Neisseria gonorrhoeae, or in Neisseria lactamica except the genes involved in the biosynthesis of the polysaccharide capsule, frpA, frpC, opc, porA, rotamase the sequence IC1106, IgA protease, pilline, pilC, transferrin binding proteins and opacity proteins. The invention also concerns the polypeptides corresponding to these DNA and the antibodies directed against these polypeptides. It is applicable in the prevention and the detection of meningococcus induced infections and meningitis.

(57) Abrégé

Les ADN de l'invention sont caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de gènes, avec leur phase de lecture, présents chez Neisseria meningitidis, mais absents soit chez Neisseria gonorrhoeae, soit chez Neisseria lactamica à l'exception des gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA, frpC, opc, porA, rotamase, de la séquence IC1106, des IgA protéases, de la pilline, de pilC, des protéines qui lient la transferrine et des protéines d'opacité. L'invention vise également les polypeptides correspondant à ces ADN et les anticorps dirigés contre ces polypeptides. Applications à la prévention et à la détection d'infections à méningocoques et de méningites.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

			-	E	LS	Leagtho	82	Slovénic
Al	-	Albanic	ES	Espagno Finhade	LT	Litumic	SK	Slovaquie
Al		Annénie	PI		w	Lexemboury	SN	Sénégal
A1		Autriche	FR	Prance			SZ	Swaziland
A	-	Australic	GA	Gabon	LV	Letronie	TD	Tched
AZ		Azerbaldjan	GB	Royame-Uni	MC	Motaco	TG	
B/		Bosnie-Herzégovine	GB	Géorgie	MD	République de Moldova		Togo
B	В	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
B	E	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougus leve	TM	Turkménistan
31	P	Burkina Faso	GR	Grece		de Macédoine	TR	Torquie
24	G	Bulgaric	HU	Hongrie	ML	Mali	11	Trinké-et-Tobago
B.	ī	Bénin	(E	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
B	R	Bréail	IL	lenči	MR	Mauritanie	UG	Organda
B	Y	Bélarus	15	Eslande	MW	Malawi	US	Euro-Unis d'Amérique
C	A	Carada	п	talie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
a		République centrafricaine	IP.	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
C	G	Congo	KB	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavic
C		Suisae	KG	Kirzhizistan	NO	Norvege	ZW	Zimbebwc
C		Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Noevelle-Zélande		
_	M	Cernerous		démocratique de Corée	PL.	Pologne		
C		Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
c		Cuba	KZ	Kazakutan	RO	Roumanie		
C	-	République tchèque	ᇆ	Seinto-Lucio	RU	Pédération de Russie		
	2	Allomagne	ш	Liechtopatein	SD	Soudan		
_	ĸ	Daocmark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
-	R	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

10

20

25

30

ADN et protéines ou peptides spécifiques des bactéries de l'espèce Neisseria meningitidis, leurs procédés d'obtention et leurs applications biologiques.

L'invention est relative aux ADN, et aux protéines et peptides, spécifiques des bactéries de l'espèce Neisseria meningitidis (ci-après en abrégé Nm), à leur procédé d'obtention et à leurs applications biologiques, en particulier pour la prévention et la détection d'infections à méningocoques et de méningites.

On sait que Nm constitue l'un des principaux agents de la méningite cérébrospinale.

Des études menées aux Etats-Unis ont montré que de 5 à 10% de la population sont porteurs asymptomatiques de souche(s) de Nm. Les facteurs de transmission de Nm sont mal connus. Pour une proportion des personnes infectées, Nm pénètre le flux sanguin, où elle peut provoquer une dans flux méningococcémie et/ou progresse le provoquer une méningite. Sans pour cérébrospinal traitement antibiotique rapide, l'infection peut développer de manière fulgurante et devenir mortelle.

Comparée aux autres pathogènes, Nm présente la caractéristique de pouvoir franchir la barrière hémato-encéphalique afin de coloniser les méninges. L'étude de la pathogénicité de Nm est donc non seulement importante dans le cadre de la méningite, mais aussi dans le cadre de toute maladie touchant le cerveau.

On conçoit alors l'intérêt de disposer d'outils spécifiques de cette espèce bactérienne pour les applications envisagées ci-dessus.

Nm est génétiquement très proche des bactéries de l'espèce Neisseria gonorrhoeae (ci-après en abrégé Ng) et de l'espèce Neisseria lactamica (ci-après en abrégé Nl). Leur pathogénicité est toutefois très différente.

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

10

. 15

20

25

30

Nm colonise le nasopharynx, puis traverse l'épithélium pharyngé pour envahir l'espace sous-muqueux, étant alors responsable de septicémie et de méningite.

Ng est surtout responsable d'infections localisées du tractus génito-urinaire. Elle colonise la muqueuse génitale, puis traverse l'épithélium, envahit ensuite le sous-épithélium où elle se multiplie et est responsable d'une forte réaction inflammatoire. Des infections gonococciques disséminées sont possibles, mais restent rares et sont le fait de seulement certaines souches. Quant à Nl, on considère qu'il s'agit d'une souche non pathogène, étant donné qu'elle n'est pas responsable d'invasion localisée ou générale.

Ainsi, une première considération amène à prendre en compte le fait que Nm et Ng , tout en étant des bactéries très proches, présentent des pouvoirs pathogènes différents.

Le génome de ces bactéries étant fortement homologue, seules des parties limitées du génome de Nm et de Ng doivent coder pour des facteurs de virulence spécifiques, responsables de leur pathogénèse.

Il est clair que Nm présente par rapport à Ng des séquences d'ADN qui lui sont spécifiques et qui doivent intervenir au niveau de l'expression de son pouvoir pathogène spécifique.

L'espèce Nm est subdivisée en sérogroupes basés sur la nature des polysaccharides capsulaires.

Au moins 13 sérogroupes ont été définis, parmi lesquels les sérogroupes A, B et C sont responsables d'environ 90% des cas de méningites. Les groupes A et C sont observés dans les formes épidémiques de la maladie. Le groupe B est le sérogroupe le plus couramment isolé en Europe et aux Etats-Unis.

15

20

25

30

La capsule, présente chez Nm et absente chez Ng, a servi de base pour l'élaboration de vaccins antiméningite méningococcique.

Les polysaccharides de la capsule de Nm ont été utilisés pour l'élaboration d'un vaccin qui s'est montré efficace pour prévenir chez les adultes la méningite provoquée par les méningocoques de sérogroupes A, C, W135 et Y.

Cependant, le polysaccharide de Nm groupe C s'est révélé faiblement immunogène chez les enfants de moins de deux ans, alors que le polysaccharide de Nm groupe B est non immunogène chez l'homme et partage des épitopes avec des glycoprotéines d'adhésion présentes dans les cellules neuronales humaines.

Il n'existe donc pas de vaccin universel capable de prévenir les infections provoquées par l'ensemble des sérogroupes des méningocoques et capable de répondre à la variabilité antigénique propre aux pathogènes bactériens en général et à Nm en particulier.

En raison de la réactivité croisée du polysaccharide groupe B de Nm avec les antigènes humain, de la multiplicité des sérogroupes et de la variabilité antigénique de Nm, les stratégies proposées à ce jour ne peuvent conduire à un vaccin efficace dans toutes les situations.

Les recherches se sont alors concentrées sur l'étude d'éléments caractéristiques responsables de la spécificité de la pathogénèse méningococcique.

La plupart des gènes qui ont été étudiés dans l'une quelconque des deux bactéries Nm ou Ng possèdent leur homologue dans la deuxième bactérie.

De la même manière, la plupart des facteurs de virulence jusqu'ici identifiés dans Nm ont une contrepartie dans Ng, c'est-à-dire la piline, les

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

WO 98/02547 4 PCT/FR97/01295

protéines PilC, les protéines d'opacité et les récepteurs de la lactoferrine et de la transferrine.

Les attributs spécifiques des méningocoques caractérisés dans l'art antérieur sont la capsule, les protéines Frp analogues aux toxines RTX, les protéines de la membre externe Opc, la peroxydase glutathione, la porine PorA et le gène rotamase.

Parmi ceux-ci, seule la capsule est invariablement présente dans les souches virulentes de Nm. Cependant, de nombreux pathogènes extra-cellulaires possèdent une capsule sans pour autant traverser la barrière hémato-encéphalique.

Des attributs non encore identifiés doivent donc être responsables de la spécificité de la pathogénèse meningococcale. Ces attributs sont vraisemblablement codés par des séquences d'ADN présentes parmi les méningocoques mais absentes chez les gonocoques.

Les inventeurs ont développé une nouvelle voie d'approche basée sur l'isolement soustractif des gènes Nm-spécifiques, ces gènes devant être liés à la pathogénèse spécifique de Nm, et, plus particulièrement au franchissement de la barrière hémato-encéphalique.

La méthode soustractive développée dans l'art antérieur a abouti à la production de marqueurs épidémologiques pour certains isolats de Nm. Ces marqueurs sont d'une utilité limitée : ils ne couvrent pas l'ensemble des sérogroupes de l'espèce Nm.

Par contraste avec ces études, les travaux des inventeurs ont conduit, en confrontant Nm à l'ensemble du chromosome de Ng, cisaillé de manière aléatoire, à la mise au point de moyens pour cloner l'ensemble des ADN présents chez Nm et absents chez Ng, fournissant ainsi des outils de haute spécificité vis-à-vis de Nm et permettant ainsi de répondre pour la première fois à la variabilité génétique de l'espèce.

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

10

15

20

25

30

Les termes ''présent'' et "absent", tel qu'utilisés dans la description et les revendications en rapport avec les ADN d'une souche, ou leurs produits d'expression, sont appréciés par rapport à des conditions d'hybridation identiques (16h à 65°C, avec NaPO, O,5M, pH 7,2; EDTA-Na 0,001M, 1%,1% d'albumine de sérum bovin et 7% de dodécylsulfate de sodium), en utilisant une même sonde et une même intensité de marquage de la sonde, une même quantité d'ADN chromosomique et un même élément de comparaison (ADN chromosomique de la souche homologue). Ainsi, on considère que l'ADN est présent lorsque le signal obtenu avec la sonde est pratiquement le même que celui obtenu avec la souche de référence.

En revanche, on considère que l'ADN est absent lorsque ce signal apparaît très faible.

Une deuxième considération sur les pathogénicités de Nm et de Ng conduit à prendre en compte leur aptitude commune à coloniser et à pénétrer la muqueuse puis à envahir l'espace sous-épithélial de cette dernière. Il est fort vraissemblable que ce processus implique des facteurs de virulence communs aux deux pathogènes. A cet égard, on sait qu'un certain nombre de facteurs de virulence ont été déjà identifiés chez Nm et chez Ng, comme les protéines pili, PilC, les protéines d'opacité, les protéases d'IgA, les protéines de liaison à la et des lactoferrine. la et à transferrine lipooligosaccharides.

La démarche des inventeurs s'est donc étendue à la recherche de régions de Nm, spécifiques de Nm et de Ng, mais absentes chez l'espèce non pathogène Nl, et d'une manière générale à la recherche, par les moyens mis au point conformément à l'invention, de régions chromosomiques d'ADN et de leurs produits d'expression, spécifiques d'une espèce donnée.

15

20

25

L'invention a donc pour but de fournir des ADN de Nm spécifiques de son pouvoir pathogène et des moyens pour les obtenir, notamment en élaborant des banques formées exclusivement de ces ADN Nm-spécifiques.

Elle vise également les produits dérivés de ces séquences d'ADN.

L'invention vise également la mise à profit des caractères spécifique et exhaustif de ces banques pour élaborer des outils utilisables notamment en diagnostic, thérapie et prévention.

Les ADN de l'invention sont caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de gènes, avec leur phase de lecture, présents chez Neisseria meningitidis, mais absents soit chez Neisseria gonorrhoeae, soit chez Neisseria lactamica, à l'exception des gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA, frpC, opc, por A, rotamase, de la séquence IS1106, des IgA protéases, de la pilline, de pilC, des protéines qui lient la transferrine et des protéines d'opacité.

Comme précisé plus haut, les termes ''présents'' et ''absents'' sont appréciés par rapport aux conditions d'hybridation telles qu'utilisées dans les Southern blots décrits dans les exemples et rappelées plus haut.

On notera que ces ADN englobent les variants dès lors qu'ils expriment une fonction propre à l'espèce Nm, plus particulièrement un phénotype retrouvé uniquement chez Nm ou en commun exclusivement avec Ng.

Selon un aspect majeur, ces ADN sont spécifiques de la pathogénécité de Neisseria meningitidis et ce, en dépit de la variabilité génétique de cette espèce.

Selon un mode de réalisation de l'invention, lesdits ADN sont spécifiques de Nm par rapport à Ng.

Plus particulièrement, les ADN Nm-spécifiques sont absents de Neisseria lactamica et de Neisseria cinerea.

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

5

10

15

20

25

De façon surprenante, la majorité des différences génétiques entre les souches de méningocoques et celles de gonocoques apparaissent regroupées en régions distinctes, qui correspondraient à des ilôts de pathogénécités comme précédemment décrit pour E. coli et Y. pestis.

Ainsi, dans une disposition préférée de l'invention, ces ADN sont également caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s), telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 entre tufA et pilT, ou région 1 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou les séquence(s) ci-dessus, sous réserve d'être spécifique(s) de Neisseria meningitidis.

Par "spécifique", on désigne dans la description et les revendications les séquences de nucléotides qui ne s'hybrident qu'avec celles de Nm, dans des conditions d'hybridation données dans les exemples et rappelées plus haut.

On notera à cet égard que, de manière générale, lorsqu'on fait référence dans la description et les revendications à "tout ou partie" d'une séquence, cette expression doit être appréciée par rapport à la spécificité définie ci-dessus.

De même, tout ou partie d'un peptide, ou un fragment d'un peptide ou d'un anticorps désigne un produit présentant les propriétés biologiques respectivement du peptide natif ou de l'anticorps formé contre le peptide.

Dans la région 1, sont regroupés des gènes de la capsule de Neisseria meningitidis.

Des ADN de ce type présentent une séquence correspondant, pour tout ou partie, à SEQ ID N°9, 13, 22 ou 30, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou présentent une séquence capable de s'hybrider avec

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

10

20

25

30

WO 98/02547 8 PCT/FR97/01295

au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

Dans une autre disposition préférée de l'invention, ces ADN sont également caractérisés en ce qu'ils sont constitués par une ou plusieurs séquence(s), telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis 22491 entre pilQ et 1/740, ou région 2 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou les séquence(s) ci-dessus, sous réserve d'être spécifique(s) de Neisseria meningitidis.

Des ADN selon cette disposition présentent une séquence correspondant, pour tout ou partie, à SEQ ID N°1, 2, 4, 6, 7, 10, 15, 31 ou 34, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou présentent une séquence capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

L'invention vise tout spécialement tout ou partie de la séquence d'ADN SEQ ID N°36 de 15620 pb, et les séquences correspondant aux cadres ouverts de lecture SEQ ID N°37, SEQ ID N° 38, SEQ ID N° 39, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 41, SEQ ID N° 42, SEQ ID N° 43, SEQ ID N° 44 et SEQ ID N° 45.

Dans encore une autre disposition préférée de l'invention, ces ADN sont également caractérisés en ce qu'ils sont constitués par une ou plusieurs séquence(s), telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 entre argF et opaB, ou région 3 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou les séquence(s) ci-dessus, sous réserve d'être spécifique(s) de Neisseria meningitidis.

Des ADN selon cette disposition sont caractérisés en ce qu'ils présentent une séquence correspondant pour tout ou partie à SEQ ID N°8, 21, 23, 25, 26, 28, 29, 32 ou 35, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb

35

10

15

de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou, présentent une séquence capable de s'hybrider avec moins un fragment de l'une quelconque séquences.

identifiées ci-dessus, 3, 2, 1, 5 Les régions présentent une forte proportion de séquences Neisseria meningitidis spécifiques, et entrent également dans le cadre de l'invention.

D'autres ADN représentatifs de la spécificité vis-àvis de Neisseria meningitidis présentent une ou plusieurs séquences telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491, mais ne font pas partie des régions 1, 2, 3 définies ci-dessus.

De tels ADN comprennent une ou plusieurs séquences correspondant pour tout ou partie à SEQ ID n°3, 5, 11, 12, 14, 16, 18, 19, 20, 24, 27 ou 33, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou présentent une séquence capable de s'hybrider avec de telles . 20 séquences.

particulièrement applications des tenu visées, l'invention concerne plus spécialement les ADN ci-dessus impliqués dans la pathogénèse de l'organisme bactérien.

Elle vise, en particulier, les ADN répondant à au 25 moins l'une des caractérisations données ci-dessus, et codant pour une protéine exportée au-delà de la membrane cytoplasmique et/ou dont tout ou partie de leur séquence correspond à la région conservée desdits ADN.

Ainsi, selon un autre mode de réalisation de 30 l'invention, les ADN sont communs avec ceux de Ng, mais sont absents de chez N1.

Il s'agit plus spécialement d'ADN présents sur la région 4 (arg J à reg F) ou sur la région 5 (marqueur lambda 375 à pen A) sur le chromosome de Nm Z2491 et/ou 35

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

WO 98/02547 10 PCT/FR97/01295

capables de s'hybrider avec lesdits ADN présents, sous réserve d'être spécifiques de Nm et de Ng par rapport à N1.

Par "spécifique de Nm et de Ng par rapport à Nl", on désigne des ADN qui s'hybrident avec les ADN de Nm et de Ng dans les conditions d'hybridation des exemples (voir en particulier l'exemple 4).

Les ADN des régions 4 et 5, et ceux capables de s'hybrider avec ces ADN, sous réserve d'exprimer les fonctions propres à Nm, présentent l'avantage d'intervenir de manière majeure dans la virulence de Nm, en étant impliqués dans l'étape de colonisation et de initiales et dans la dissémination pénétration septicémique.

Selon d'autres dispositions, l'invention vise les vecteurs de transfert et d'expression, tels que plasmides, cosmides ou bactériophages, comportant au moins un ADN tel que défini ci-dessus.

Elle vise aussi les cellules hôtes telles que 20 transformées par au moins un ADN tel que défini cidessus.

D'autres cellules hôtes de l'invention comportent des gènes ou des fragments de gènes spécifiques de Nm et sont caractérisées en ce que leur chromosome est délété d'au moins un ADN selon l'invention, en particulier d'un ADN responsable de la pathogénicité. Il s'agit plus spécialement de cellules bactériennes, notamment de Nm.

L'invention a également pour objet les ARN dont la séquence correspond pour tout ou partie à la transcription d'au moins une séquence ou fragment de séquence d'ADN tel que défini ci-dessus.

Les acides nucléiques anti-sens des ADN tels que définis ci-dessus, ou de fragments de ces ADN, font également partie de l'invention.

Ces acides nucléiques anti-sens portent le cas échéant au moins un substituant telle qu'un groupe méthyle et/ou un groupe glycosyle.

D'autres produits entrant dans le champ de l'invention sont constitués par des polypeptides.

Ces polypeptides sont caractérisés en ce qu'ils présentent un enchaînement d'acides aminés correspondant à tout ou partie d'une séquence telle que codée par les acides nucléiques définis dans ce qui précède, ou telle que déduite des séquences de ces acides nucléiques.

Il s'agit avantageusement de polypeptides correspondant à tout ou partie de polypeptides exportés au-delà de la membrane cytoplasmique, plus spécialement de polypeptides correspondant à tout ou partie de ceux tels que codés par une région conservée.

En variante, les polypeptides de l'invention peuvent être modifiés par rapport à ceux correspondant aux séquences d'acides nucléiques, et ce de manière à être particulièrement adaptés pour une application donnée, en particulier une application vaccinale.

entend toute altération, Par modification. on chimique, lors gu'elle substitution dès déletion, propriétés biochimiques les n'affecte pas polypeptides natifs correspondants, plus spécialement des protéines fonctionnelles telles qu'exportées au niveau du périplasme et de la membrane externe.

D'autres produits conformes à l'invention sont constitués par les anticorps dirigés contre les polypeptides ci-dessus.

L'invention vise ainsi les anticorps polyclonaux, ainsi que les anticorps monoclonaux, caractérisés en ce qu'ils reconnaissent au moins un épitope d'un polypeptide tel qu'évoqué plus haut.

Elle vise également les fragments de ces anticorps, 35 plus particulièrement les fragments Fv, Fab, Fab'2.

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

5

10

15

20

25

Les anti-anticorps capables de reconnaître les anticorps définis ci-dessus, ou leurs fragments, selon une réaction de type antigène-anticorps, font également partie de l'invention.

Conformément à l'invention, les différents produits considérés ci-dessus sont obtenus par voie de synthèse et/ou biologique en opérant selon les techniques classiques.

Les acides nucléiques peuvent être également obtenus 10 à partir de banques constituées d'ADN Nm- spécifiques, telles qu'élaborées selon une technique soustractive, cette technique comprenant :

- le mélange de deux populations d'ADN,
- la réalisation d'au moins une itération d'hybridation-amplification soustractive, et
 - la récupération du ou des ADN souhaités, suivie le cas échéant de leur purification avec l'élimination des séquences redondantes.

Conformément à l'invention. les populations d'ADN proviennent respectivement d'une souche de Neisseria meningitidis, dite souche de référence, pour laquelle la banque spécifique doit être constituée, et d'une souche de Neisseria, dite souche de soustraction, présentant une homologie en séquences primaires d'ADN supérieure à environ 70% avec la souche de Neisseria meningitidis, les séquences d'ADN des souches soustraction et de référence étant telles qu'obtenues respectivement par cisaillement aléatoire, et par clivage par une endonucléase de restriction capable de produire des fragments de taille inférieure à environ 1kb.

L'invention vise en particulier un procédé d'obtention de banques d'ADN Neisseria meningitidis spécifiques, comportant les étapes de :

- cisaillement aléatoire de l'ADN chromosomique 35 d'une souche *Neisseria gonorrhoeae*, dite souche de

20

25

soustraction, notamment par passages répétés à travers une seringue,

- clivage de l'ADN chromosomique d'une souche de Neisseria meningitidis, dite souche de référence, de préférence par une enzyme de restriction produisant des fragments de taille inférieure à 1kb environ,
- ligature des fragments d'ADN de la souche de référence, clivés par l'enzyme de restriction, avec des amorces oligonucléotidiques appropriées,
- 10 réalisation d'une itération d'hybridationamplification soustractive par :
 - . mélange des deux populations d'ADN dans des conditions appropriées pour l'hybridation des séquences homologues, puis
- 15 . amplification des fragments auto-réannelés et récupération de ces fragments,
 - . digestion de ces fragments par une enzyme de restriction, et re-ligature à des amorces oligonucléotides suivie d'une
- purification de l'ADN ligaturé, et le cas échéant, d'une nouvelle itération d'hybridation soustractive, comportant le mélange de fragments d'ADN de Neisseria gonorrhoeae cisaillé comme indiqué ci-dessus avec les fragments d'ADN de Neisseria meningitidis issus de l'itération précédente, suivi, si on le souhaite du clonage des ADN de la banque.

Les amorces utilisées sont des amorces oligodésoxynucléotidiques adaptées à l'endonucléase de restriction utilisée et permettant une insertion dans un site de clonage, tel que le site EcoRI du plasmide pBluescript. On choisira avantageusement de telles amorces parmi les oligodésoxynucléotides référencés dans le listing de séquence sous SEQ ID n°36 à 45.

WO 98/02547 14 PCT/FR97/01295

Les banques ainsi obtenues sont formées d'ADN spécifiques des méningocoques et absents chez les gonocoques.

La spécificité des ADN a été vérifiée comme exposédans les exemples, à chaque itération par Southern blots, avec des gènes communs à la souche de soustraction et à la souche de référence, ou avec l'ADN total de chacune des souches digéré par une endonucléase de restriction, telle que ClaI.

A chaque itération, a également été vérifiée l'exhaustivité de la banque d'ADN par Southern blotting avec des sondes connues pour être spécifiques de la souche de référence, à savoir pour Neisseria meningitidis, les gènes frp, opc, rotamase, notamment.

Les expériences réalisées ont montré que les banques obtenues selon le procédé de l'invention sont dépourvues des gènes présentant une homologie significative avec des espèces de Neisseria autre que Neisseria meningitidis, par exemple les gènes, ppk ou pilCl, et ce généralement, en seulement 2 ou 3 itérations.

Si nécessaire, deux voies, non exclusives l'une de l'autre, peuvent être empruntées.

Il est possible de procéder à une (n+1) emb itération, en utilisant l'ADN de l'itération n comme population d'ADN de la souche de référence.

En variante, on réalise une deuxième banque, indépendante de la première, avec une enzyme de restriction de spécificité différente de celle utilisée dans la première banque, par exemple MboI.

Dans tous les cas, il est préférable de conserver chacun des produits issus de chacune des itérations réalisées.

L'invention vise également l'utilisation de la technique soustractive décrite ci-dessus pour obtenir des

15

20

15

20

25

30

35

banques d'ADN communs entre Nm et Ng, mais spécifiques par rapport à Nl.

avantageusement trois banques constitue On 1'ADN digestion par différentes, dont deux Tsp5091, la chromosomique de Nm par MboI et troisième , par digestion de l'ADN chromosomique de Nm avec MspI. Deux séries de soustraction permettent de récupérer des ADN présentant la spécificité recherchée, comme décrit dans les exemples.

Le procédé d'obtention de ces banques et les banques elles-mêmes font également partie de l'invention.

On observera que, de manière générale, le procédé de l'invention est applicable pour l'obtention de banques d'ADN spécifiques d'une espèce de cellule donnée ou d'un variant donné d'une même espèce, dès lors qu'il existe une autre espèce ou un autre variant proche génomiquement et exprimant des pouvoirs pathogènes différents.

En appliquant le procédé de l'invention, on constituera avantageusement des banques d'ADN spécifiques d'espèces données de cryptocoques, d'Haemophilus, de pneumocoques ou encore d'Escherichia coli, ou plus généralement de tout agent bactérien appartenant à la même espèce et disposant de pathovars différents.

De même, à partir de ces banques, l'invention fournit les moyens de disposer de facteurs de virulence spécifiques d'une espèce ou d'un variant donné.

De telles banques constituent donc des outils présentant un intérêt majeur pour disposer d'attributs responsables de la spécificité d'un pathogène, cette application étant plus spécialement illustrée conformément à l'invention par l'obtention de banques renfermant les attributs responsables de la spécificité de la pathogénèse méningococcique.

L'étude des produits de l'invention, acides nucléiques, polypeptides et anticorps, a permis de mettre

évidence une spécificité absolue vis-à-vis en Neisseria meningitidis, quelle que soit la souche et sa variabilité.

Ces produits sont donc particulièrement appropriés 5 pour le diagnostic ou la prévention des infections et méningites provoquées par Neisseria meningitidis, que ce soit chez l'adulte ou l'enfant et quel que soit le sérogroupe de la souche en cause.

La méthode de diagnostic, selon l'invention, d'une infection meningococcique, et plus particulièrement de la méningite méningococcique, par mise en évidence de la présence de Neisseria meningitidis dans un échantillon à analyser, est caractérisé par les étapes de :

- mise en contact, d'un échantillon à analyser, à 15 savoir un échantillon biologique ou une cellulaire, avec un réactif élaboré à partir d'au moins un acide nucléique tel que défini ci-dessus, le cas échéant sous forme de sonde nucléotidique ou d'amorce, ou en variante à partir d'au moins un anticorps, ou un fragment d'anticorps, tel que défini ci-dessus, dans des conditions permettant respectivement une hybridation ou une réaction de type antigène-anticorps, et
 - révélation du produit de réaction éventuellement formé.
- 25 Lorsque le réactif est élaboré à partir d'un acide nucléique, celui-ci peut se présenter sous forme de sonde nucléotidique dans laquelle l'acide nucléique, ou un fragment de ce dernier, est marqué afin de permettre sa révélation. Des marqueurs appropriés comprennent des 30 marqueurs radio-actifs, fluorescents, enzymatiques ou luminescents.

En variante, l'acide nucléique est inclus dans une cellule hôte, utilisée comme réactif.

10

Dans ces différentes formes, l'acide nucléique est utilisé tel quel ou sous forme d'une composition avec des véhicules inertes.

Lorsque le réactif est élaboré à partir d'un anticorps, ou d'un fragment d'anticorps, celui-ci peut être marqué aux fins de révélation. Le plus couramment, on utilise un marqueur fluorescent, enzymatique, radio-actif ou luminescent.

L'anticorps, ou le fragment d'anticorps utilisé, le cas échéant, marqué, peut être utilisé tel quel ou sous forme d'une composition avec des véhicules inertes.

L'échantillon utilisé dans l'étape de mise en contact est un échantillon biologique, issu d'un mammifère, tel que liquide céphalo-rachidien, urine, sang, salive.

L'étape de révélation est réalisée dans des conditions permettant de mettre en évidence le produit de réaction lorsqu'il s'est formé. Des moyens classiques mettent en oeuvre des réactions de fluorescence, luminescence, colorées, radioactives ou encore des techniques d'autoriadographie. Il est également possible de quantifier le produit.

Les produits marqués, acides nucléiques et anticorps font également partie en tant que produits nouveaux de l'invention.

La méthode définie ci-dessus peut être appliquée au diagnostic d'une réaction immunitaire spécifique d'une infection méningococcique.

On utilise alors comme réactif un polypeptide conforme à l'invention, tel que codé par lesdites séquences d'acides nucléiques, correspondant au produit natif, ou un polypeptide modifié, mais possèdant l'activité biologique et immunologique de polypeptide natif correspondant.

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

Il s'agit avantageusement d'un polypeptide tel qu'exporté au-delà de la membrane cytoplasmique de Neisseria meningitidis, plus particulièrement de la partie d'un tel polypeptide correspondant à la région conservée de l'ADN.

L'invention vise également des kits pour la mise en oeuvre des méthodes définies ci-dessus. Ces kits sont caractérisés en ce qu'ils comportent :

- au moins un réactif tel que défini ci-dessus, à savoir de type acide nucléique, anticorps ou polypeptide,
 - les produits, notamment marqueurs ou tampons, permettant la réalisation de la réaction d'hybridation nucléotidique ou de la réaction immunologique visée, ainsi qu'une notice d'utilisation.
- La spécificité des produits de l'invention et leur localisation sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 soit regroupés en région, pouvant être interprétées comme des îlots de pathogénécité, soit isolés sur le chromosome, leur confèrent un intérêt tout particulier pour la réalisation de compositions vaccinales à visée universelle, c'est-à-dire quelque soit la souche et la variabilité qu'elle exprime. Ces compositions peuvent inclure dans leur spectre d'autres prophylaxies, et être, par exemple, associées aux vaccins de l'enfance.
- 25 L'invention vise donc des compositions vaccinales incluant dans leur spectre une prophylaxie à visée antiméningococcique, destinées à prévenir toute infection susceptible d'être provoquée par Neisseria meningitidis, ces compositions étant caractérisées en ce qu'elles 30 comprennent, en association avec un ou des véhicule(s) physiologiquement acceptable(s), une quantité efficace de polypeptides ou d'anti-anticorps ou de leurs fragments tels que définis ci-dessus, ces produits éventuellement conjugués, afin de renforcer leur 35 immogénicité.

5

Des molécules immunogènes utilisables comprennent la protéine de polyovirus, la toxine tétanique, ou encore la protéine issue de la région hypervariable d'une piline.

En variante, les compositions vaccinales selon l'invention sont caractérisées en ce qu'elles comprennent, en association avec un/des véhicule(s) physiologiquement acceptable(s), une quantité efficace :

- d'acides nucléiques tels que définis ci-dessus,
- de cellules hôtes transformées telles que définies 10 plus haut, ou
 - de cellules de Nm dont le chromosome a été délété d'au moins une séquence d'ADN selon l'invention impliquée dans la pathogénicité de la bactérie. Le matériel nucléotidique utilisé est avantageusement placé sous le contrôle d'un promoteur favorisant son expression in vivo et la synthèse de la protéine correspondante. Il est également possible afin de renforcer l'immunogénicité, d'associer ce matériel nucléique avec un ADN ou un ARN encodant une molécule porteuse telle que protéine de polyovirus, toxine tétanique, protéine issue de la région hypervariable d'une piline.

Les compositions vaccinales de l'invention sont administrables par voie parentérale, sous-cutanée, intramusculaire ou encore sous forme de spray.

D'autres caractéristiques et avantages de l'invention sont donnés dans les exemples qui suivent afin d'illustrer celle-ci sans toutefois en limiter sa portée.

Dans ces exemples, il sera fait référence aux figures l à 11 qui représentent respectivement

- les figures 1A, 1B, 1C, 1D, 1E, 1F et 1G l'analyse de la banque soustractive Tsp5091,
- la figure 2, la distribution de séquences Nmspécifiques par rapport à Ng sur le chromosome de la

15

20

souche Z2491, (partie gauche) et de séquences Nm spécifiques par rapport à Nl (partie droite),

- la figure 3A à 3C, la réactivité des clones des 3 régions du chromosome, selon l'invention, envers une panel de souches du genre Neisseria,
- la figure 4, la position, dans la région 2 du chromosome de Nm, d'oligonucléotides utilisés comme sondes,
- les figures 5, 6 et 7, les Southern blots d'un panel de 10 souches du genre Neisseria, en utilisant des parties de la région 2 de Nm comme sondes,
 - les figures 8A à 8C, les Southern blots avec 3 banques soustractives sur un panel de 12 souches de *Neisseria*, et les figures 9, 10 et 11, la réactivité de clones des 3 banques soustractives vis-à-vis de Nm, Nl et Ng.

Dans les exemples qui vont suivre, les matériels et méthodes suivants ont été utilisés :

Souches bactériennes - Pour la réalisation des banques

- soustractives, on a utilisé la souche Z2491 de Nm (Achtman et al., 1991, J. Infect. Dis. 164, 375-382) les souches MS11 (Swanson et al., 1974, Infect. Immun. 10, 633-644), et les souches 8064 et 9764 de N1, étant entendu que tout autre souche de l'espèce considérée pourrait être utilisée.
- 25 Afin de vérifier la spécificité de ces banques, 6 souches de Nm, 4 souches de Ng, une souche de Nl (Neisseria lactamica) et une souche de Nc (Neisseria cinerea) ont été utilisées.
- Les six souches de Nm sont : Nm Z2491 de sérogroupe 30 A, Nm 8013 de sérogroupe C (XN collection), Nm 1121 non sérogroupable (XN collection), Nm 1912 sérogroupe A (XN collection), Nm7972 de sérogroupe A (XN collection) et Nm 8216 de sérogroupe B (XN collection).

Les quatre souches de Ng sont : Ng MSll (Institut 35 Pasteur, Paris), Ng 403 (Institut Pasteur, Paris), Ng

étude sont :

10

6934 (Institut Pasteur, Paris), Ng WI (isolée à partir d'une infection gonococcique disséminée), Ng 4C1, Ng 6493 et Ng FA 1090.

Les souches de N1 sont N1 8064 et N1 9764 (XN collection) et celle de Nc, Nc 32165 (XN collection).

Techniques de génétique moléculaire

Sauf indication contraire, les techniques et réactifs utilisés correspondent à ceux recommandés par Sambrook et al (Sambrook et al 1989, Molecular Cloning: A Laboratory Manual. Cold Spring Harbor Laboratory Press). Les oligodésoxynucléotides utilisés dans cette

- RBam12, 3'AGTGGCTCCTAG 54 (SEQ ID N°54)
- 15 RBam24, 5' AGCACTCTCCAGCCTCTCACCGAG 3'; (SEQ ID N°55)
 - Jbam12, 3' GATCCGTTCATG 5'; (SEQ ID N°60)
 - JBAM24, 5' ACCGACGTCGACTATCCATGAACG 3'; (SEQ ID N°61)
 - RECol2, AGTGGCTCTTAA; (SEQ ID N°56)
 - RECO24, 5' AGCACTCTCCAGCCTCTCACCGAG 3'; (= RBam 24)
- 20 JECO12, GTACTTGCTTAA; (SEQ ID N°62)
 - JEco24, 5' ACCGACGTCGACTATCCATGAACG 3'; (= JBam24)
 - NECO12, AATTCTCCCTCG; (SEQ ID N°64)
 - NECO24, AGGCAACTGTGCTATCCGAGGGAG; (SEQ ID N°65).

25 Transferts sur membranes (Southern blots)

Les transferts sur membranes ont été réalisés par transferts capillaires sur des membranes en nylon chargées positivement (Boehringer Mannheim). Les hybridations ont été réalisées à 65°C dans une solution comprenant NaPi 0,5M pH7,2/EDTA lmM/SDS 7%/ BSA 1%. Les lavages des membranes ont été réalisées dans une solution comprenant NaPi 40mM pH7,2/EDTA lmM/SDS 1%. Le lavage final a été réalisé à 65°C pendant 5 min.

La sonde frp, obtenue avec des oligonucléotides 35 basés sur la séquence de frpA correspond à 2,4 kb de

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

l'extrémité 5' du gène de la souche Z2491. Les sondes opc et rotamase correspondant aux gènes entiers sont produites à partir de la souche Z2491 en utilisant des oligonucléotides réalisés sur la base de séquences publiées. Les sondes pilCl et ppk (polyphosphate kinase) correspondent aux inserts des plasmides pJL1 et pBluePPK6001, respectivement.

Exemple 1 : Réalisation de banques d'ADN présents chez Nm et absents chez Ng.

a. Banque "MboI"

Réalisation - L'ADN de Nm Z2491 a été clivé par l'endonucléase MboI et soumis à deux itérations d'une méthode, appelée ci-après CDA (Comprehensive Difference Analysis). Cette méthode comprend une hybridation soustractive en présence d'un excès d'ADN cisaillé de Ng MS11 et une amplification par PCR de celles des séquences méningococciques qui, étant absentes de ou ne présentant pas d'homologie significative avec l'ADN de Ng MS11, pouvaient se ré-anneler.

L'ADN chromosomique de la souche Ng MS11 est cisaillé de manière aléatoire par passages répétés à travers une seringue hypodermique jusqu'à obtention de fragments dont la taille s'échelonne de 3 à 10 kb. Ces fragments d'ADN sont purifiés par extraction phénolique.

L'ADN chromosomique de la souche Nm Z2491 est, quant à lui, clivé par l'endonucléase de restriction MboI. Ces fragments d'ADN (20 μ g) sont ligaturés à 10 nmoles des oligonucléotides annelés RBam12 et RBam24. Les amorces en excès sont éliminées par électrophorèse sur un gel d'agarose à 2% à bas point de fusion. La partie du gel contenant des fragments amplifiés de taille supérieure à 200 pb est excisée et digérée par la β -agarase. Ces fragments sont purifiés par extraction phénolique.

10

15

20

30

Afin de réaliser une hybridation soustractive (première itération), 0,2 µg d'ADN Nm, ligaturé aux oligonucléotides RBam, est mélangé à 40 µg d'ADN Ng dans un volume total de 8 ml d'un tampon EE 3X (un tampon EE 1X est composé de N-(2-hydroxyéthyl) pipérazine-N'-(acide sulphonique propane 3) 10 mM et d'EDTA 1 mM, son pH est de 8.0). Cette solution est recouverte d'huile minérale et l'ADN est dénaturé par chauffage à 100°C pendant 2 min. 2 µl de NaCl 5M sont ajoutés et on laisse le mélange s'hybrider à 55°C pendant 48h. Le mélange réactionnel est dilué à 1/10 dans une solution préchauffée composée de NaCl et de tampon EE, puis immédiatement placé sur de la glace.

10 μl de cette dilution sont ajoutés à 400 μl de mélange réactionnel pour PCR (Tris.HCl pH9.0 10mM; KCl 50 mM; MgCl₂ 1,5 mM; Triton X100 0,1 %; 0,25 mM de chacun des quatre désoxynucléotides triphosphate ; Taq polymérase 50 unités par ml). Le mélange est incubé pendant 3 min à 70°C pour compléter les extrémités des fragments ré-annelés d'ADN méningococciques.

Après dénaturation à 94°C pendant 5 min et addition de l'oligonucléotide RBam24 à raison de 0,1 nmole par 100 µl, les hydridations sont amplifiées par PCR (30 cycles de 1 min à 94°C, 1 min à 70°C et 3 min à 72°C suivis par 1 min à 94°C et 10 min à 72°C; Perkin-Elmer GeneAmp 9600).

Les fragments méningococciques amplifiés sont séparés sur gel des amorces et des ADN gonococciques de hauts poids moléculaires. Ils sont digérés par MboI et de nouveaux oligonucléotides JBam12 et JBam24 leur sont ligaturés. Ces ADN ligaturés sont à nouveau purifiés sur gel et extraits au phénol.

Une seconde itération d'hybridation soustractive est réalisée sur 40 µg d'ADN Ng cisaillé de manière aléatoire et 25 ng d'ADN ligaturé aux oligonucléotides JBam tel

15

20

25

30

qu'obtenu à l'issue de la première itération d'hybridation soustractive. Lors de cette seconde itération, l'amplification de l'ADN Nm auto-annelé est réalisée à l'aide de l'oligonucléotide Jbam24.

Spécificité - Afin de confirmer leur Nmspécificité, les séquences amplifliées après la seconde
itération de la méthode CDA sont marquées et utilisées
comme sonde pour de l'ADN digéré par ClaI issu d'un panel
de six souches de Neisseria meningitidis, quatre de
Neisseria gonorrhoeae, une de Neisseria lactamica et une
de Neisseria cinerea.

Les Southern blots réalisés montrent que les séquences amplifliées à l'issue de la seconde itération de la méthode CDA présentent une forte réactivité avec de nombreuses bandes correspondant aux meningocoques et ne présentent pas de réactivité avec les bandes correspondant aux souches Ng, Nl, Nc.

La banque "Mbol" apparaît donc comme Nm-spécifique.

Exhaustivité - Afin de tester l'exhaustivité de la 20 banque, l'ensemble des produits issus de la première et de la seconde itérations de la méthode CDA ainsi que les matériaux chromosomiques initiaux de Nm Z2481 et de Ng MS11 sont soumis à électrophorèse sur gel d'agarose, transférés sur membrane et mis en contact avec des sondes comprenant des gènes connus pour être méningococcusspécifiques, à savoir frp, opc, rotamase (Southern blot).

Il résulte de ces hybridations que le gène Nm-spécifique frp est représenté dans la banque MboI par un fragment de 600 pb, mais qu'aucune activité n'est observée pour les gènes rotamase et opc. La banque MboI, bien que Nm-spécifique, ne peut donc être considérée comme exhaustive.

Etant donné leur haute spécificité, les fragments issus de la seconde itération de la méthode CDA pour la

30

5

10

20

25

30

35

banque MboI peuvent néanmoins être clonés sur le site BamHI du plasmide pBluescript.

Une séquence correspondant à un quelconque des gènes Nm-spécifiques ne peut être incluse dans la banque soustractive que si elle est portée par un fragment de restriction de taille appropriée. Cette condition est fonction de deux facteurs. Premièrement, la probabilité pour que les plus grands fragments soient entièrement Nmspécifiques est faible. Deuxièmement, même si de tels fragments existaient, ils seraient sous-représentés dans la banque du fait des limitations de la technique PCR d'amplification diminue l'efficacité dont l'augmentation de la taille des fragments. Les fragments de taille supérieure à environ 600 pb ne sont pas inclus dans la banque. Du fait de l'abscence, dans le chromosome de Nm Z2491, de fragments Mbo de taille appropriée, les gènes rotamase et opc ne peuvent être inclus dans la banque. Une enzyme quelconque ne peut à elle seule produire un petit fragment correspondant à un gène Nmspécifique quelconque. Une deuxième banque a donc été réalisée en utilisant une autre enzyme de restriction avec une spécificité différente : Tsp509.

b. Banque "Tsp5091"

Réalisation - L'enzyme Tsp5091 présente l'avantage de produire des fragments de plus petite taille (inférieure à 1 kb environ) que l'enzyme MboI.

Tsp509I reconnaît la séquence AATT et laisse, en saillie en 5', une séquence de 4 bases compatible avec EcoRI. Les oligonucléotides utilisés sont Reco, Jeco et NECO.

La méthode suivie est conforme à celle suivie pour la réalisation de la banque "MboI" décrite ci-dessus. De plus fortes quantités d'ADN méningococciques ont cependant été utilisées pour la première itération

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

d'hybridation soustractive afin de compenser le plus grand nombre de fragments de faibles poids moléculaires produits par Tsp509I. Pour la première itération, 400 ng de fragments d'ADN Nm et, dans la seconde, 25 ng de fragments Nm sont soumis à hybridation soustractive avec 40 µg d'ADN Ng cisaillé de manière aléatoire.

Pour la réalisation de cette banque "Tsp509I", à titre de contrôle, une troisième itération d'hybridation soustractive est réalisée en utilisant 40 µg d'ADN Ng cisaillé et 0,2 ng de fragments Nm résultant d'une digestion par Tsp509I et d'une re-ligature aux adaptateurs NECO des fragments obtenus à l'issue de la seconde itération.

Spécificité - Comme décrit pour la banque précédente, le produit issu de la deuxième itération de la méthode CDA est marqué et utilisé comme sonde pour un panel de souches de Neisseria.

La figure 1A illustre l'hybridation Southern blot des produits de la seconde itération de la méthode CDA avec l'ADN digéré par ClaI de : Nm en piste a, de Ng MS11 en piste b, de Nm 8013 en piste c, de Ng 403 en piste d, de Nm 1121 en piste e, de Ng 6934 en piste f, de Nm 1912 en piste g, de Ng WI (souche DGI) en piste h, de Nm 7972 en piste i, de Nl 8064 en piste j, de Nc 32165 en piste k, de Nm 8216 en piste l.

Contrairement à la forte réactivité observée avec toutes les souches Nm, une faible, ou aucune réactivité, est observée avec les souches Ng, Nl et Nc.

La spécifité de la banque a été étudiée plus avant en faisant réagir des transferts sur membrane (Southern blots) des produits issus de chacune des trois itérations de la méthode CDA avec des sondes correspondant à pilC1 et ppk. Ces deux gènes sont communs à Nm et Ng.

La figure 1B représente un gel d'agarose après 35 électrophorèse des chromosomes de Nm Z2491 et Ng Msl1,

10

15

20

25

15

25

30

digérés avec *Tsp*509 et des produits issus de chacune des itérations de la méthode CDA.

En piste a, a été déposé l µg du chromosome de Nm, en piste b l µg de celui de Ng, en piste c 0,15 µg des produits issus de la première itération CDA, en piste d 0,1 µg de ceux de la seconde itération, en piste e 0,05 µg de la troisième itération, MW représentant les marqueurs de taille moléculaire.

Les figures 1C et 1D représentent des gels réalisés comme décrits en figure 1B après transfert sur membrane (Southern blots) et hybridation avec pilCl (figure 1C) et ppk (figure 1D).

A l'issue de la seconde intération de la méthode CDA, les séquences correspondant aux gènes pilC1 et ppk sont complètement exclues de la banque.

Exhaustivité - L'exhaustivité de la banque a été examinée en faisant réagir les produits issus de l'hybridation soustractive avec des sondes correspondant à trois gènes Nm-spécifiques (frp, rotamase et opc).

20 Ces sondes Nm-spécifiques réagissent avec les produits d'amplification issus de la première et de la seconde itération d'hybridation soustractive.

Les figures 1E,1F et 1G représentent des gels réalisés comme décrits en figure 1B après transfert sur membrane (Southern blots) et hybridation avec frpA (figure 1E), rotamase (figure 1F) et opc (figure 1G).

Une troisième itération d'hybridation soustractive conduit cependant à la perte de séquences Nm-spécifiques car les fragments réagissant avec les gènes rotamase et opc sont absents de cette troisième itération.

En considérant l'ensemble de ces données, il résulte que les produits issus de la seconde itération de la méthode CDA sont Nm-spécifiques et constituent également une banque exhaustive des séquences Nm-spécifiques.

15

25

30

Les produits issus de cette deuxième itération sont clonés au niveau du site *EcoRI* du plasmide pBluescript.

La banque produite par *Tsp*509I est plus exhautive que la banque produite par *MboI*, comme les considérations théoriques basées sur la production enzymatique de plus petits fragments de restriction le supposaient.

Selon cet aspect, il faut aussi noter que la banque Tsp509I est moins redondante que la banque MboI c'est-à-dire qu'elle comprend moins de duplication de clones. 86% des clones de la banque Tsp509I correspondent à des séquences distinctes alors que seulement 43% des clones correspondent à des séquences distinctes dans la banque MboI (données non présentées).

La banque produite par Tsp509I constitue donc une source de clones Nm-spécifiques.

Exemple 2 : Analyse des clones des banques soustractives

20 Clonage et séquençage des ADN Nm-spécifiques

Les ADN des banques soustractives sont clonés au niveau du site BamHI (banque MboI) ou EcoRI (banque Tsp509I) du plasmide pBluescript, puis transformés dans DH5 α de E. coli. Les inserts sont amplifiés par PCR réalisée sur les colonies transformées en utilisant les amorces MI3-50 et M13-40, cette dernière amorce étant biotinylée à son extrémité 5'.

Le séquençage a été réalisé sur chaque produit PCR après séparation des brins biotinylés et non-biotinylés en utilisant le système Dynabeads M-280 à streptavidine (Dynal, Oslo). Les séquences sont criblées selon leurs homologies avec des séquences précédemment publiées en utilisant les programmes informatiques Blastn et Blastx (NCBI, USA et Fasta).

Les produits PCR issus des colonies de bactéries transformées, après utilisation des amorces M13-40 et M13-50 comme décrit ci-dessus, ont été marqués par incorporation avec amorçage aléatoire de α - 32 P-dCTP et ont été utilisés comme sonde pour les transferts sur membrane de l'ADN chromosomique digéré par ClaI des souches Nm Z2491 et Ng MS11, comme décrit ci-dessus afin de vérifier leur spécificité.

10 Cartographie des clones sur le chromosome de la souche Nm Z2491.

On rapporte les résultats des études effectuées avec 17 clones de la banque "MboI" (désignés par la lettre B) et 16 clones de la banque "Tsp5091" (désignés par la lettre E), chacun de ces clones présentant une séquence unique et sans contrepartie chez Ng.

Les positions des séquences d'ADN correspondant aux produits Nm-spécifiques clonés ont été déterminées par rapport à la carte publiée du chromosome de Nm Z2491 (Dempsey et al. 1995, J. Bacteriol. 177, 6390-6400) et à l'aide de transferts sur membranes (Southern blots) de gels d'agarose ayant été soumis à électrophorèse à champ pulsé (PFGE).

Les clones Nm-spécifiques sont utilisés comme sondes pour une hybridation sur membranes (Southern blots) de l'ADN de Nm Z2491 digéré avec des enzymes à rares sites de coupure, à savoir PacI, PmeI, SgfI, BglII, SpeI NheI que SgfI.

Les gels (20 x 20 cm) étaient des gels à 1% d'agarose dans un tampon TBE 0,5% et ont été soumis à électrophorèse à 6 V/cm pendant 36 heures selon des périodes de pulsation variant de manière linéaire entre 5 et 35 secondes.

Les hybridations sur membrane (Southern blots) ont 35 été réalisés comme décrit précédemment.

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

15

20

25

15

20

Les résultats obtenus sont rapportés sur la figure 2 : la réactivité a été localisée par comparaison avec les positions des fragments de taille correspondante sur la carte publiée. Les positions de l'ensemble 5 marqueurs génétiques cartographiés par Dempsey et al (précédemment cité) sont visualisées à l'aide de points sur la carte linéaire chromosomique. Les gènes Nmspécifiques précédemment divulgués sont marqués d'un astérisque. Les deux loci appelés "frp" correspondent aux gènes frpA et frpC. Les locis "pilC" correspondent aux gènes pilC1 et pilC2 qui sont des paires de gènes homologues et qui ne sont pas distingués sur la carte. La précision des positions des clones Nm-spécifiques de l'invention dépend des chevauchements des fragments de restriction réactifs. En moyenne, la position est de +/-20 kb.

Cette cartographie révèle une distribution aléatoire des séquences Nm-spécifiques. La majorité des séquences Nm-spécifiques appartiennent à trois groupes distincts. Un de ces groupes (région 1) correspond à la position de gènes relatifs à la capsule précédemment décrits.

On distingue:

- E109, E138, B230 et B323 comme étant la région 1,
- 25 - B322, B220, B108, B132, B233, B328, E139, E145 et B101 comme étant la région 2, et
 - B306, E114, E115, E124, E146, E120, E107, E137 et E142 comme étant la région 3.
- 63% des séquences identifiées comme spécifiques des 30 méningocoques sont localisées à l'intérieur de ces trois régions distinctes.

Ce regroupement contraste avec la distribution de gènes Nm-spécifiques précédemment divulgués (frpA, frpC porA, opc et la région relative à la capsule).

10

15

20

25

Cet art antérieur suggérait en effet que les gènes Nm-spécifiques étaient à l'exception des gènes fonctionnellement relatifs à la capsule, dispersés le long du chromosome.

La cartographie des séquences Nm-spécifiques sur le chromosome conduit à un résultat inattendu en regard de l'art antérieur.

La majorité des différences génétiques entre les souches meningoccale et gonococcale testées sont regroupées en trois régions distinctes.

La région 1 regroupe des gènes relatifs à la capsule des meningococci.

La fonction des gènes des autres régions n'est pas connue mais des homologies avec des séquences publiées (tableau 1) suggèrent des similarités entre certains gènes de la région 3 et les protéines transposases et de régulation de bactériophages. Aucun virus meningococcal n'a été caractérisé et il est tentant d'imaginer que ces phagique. De soient d'origine séquences influenzae contient le génome de H. intéressante, également une séquence homologue à celle de la protéine de régulation Ner du phage Mu mais on ne sait pas s'il s'agit d'un gène fonctionnel.

Le clone B208 présente une forte homologie (48% d'identité, 91% d'homologie pour 33 acides aminés) avec un clone des régions conservées (domaine III) dans la classe des protéines qui se lient aux sidérophores ferriques TonB-dépendants.

La proximité de ce clone avec les gènes Nm-spécifiques por a et les gènes régulés par le fer frp, et en particulier la possibilité qu'il s'agisse d'une protéine récepteur Nm-spécifique exposée sur la membrane externe font de lui un bon candidat pour de plus amples recherches.

Le clone B339 correspond à la séquence d'insertion Nm-spécifique IS1106.

La faible homologie entre le clone B134 et la séquence d'insertion d'Aeromonas, ainsi que la présence en copies multiples du clone B134 parmi des souches variées de Nm, suggèrent qu'il pourrait représenter un nouveau type de séquence d'insertion Nm-spécifique.

La possibilité pour que les régions contenant les clones Nm-spécifiques puissent correspondre à des îlots de pathogénicité comme précédemment décrit pour *E. coli* et *Y. pestis* est d'un intérêt particulier.

Les clones isolés dans cette invention vont permettre de mieux comprendre la pertinence des régions Nm-spécifiques en permettant le clonage et le séquençage de fragments chromosomiques plus grands et directement par leur utilisation pour des mutations de loci.

Enfin, la détection des gènes meningococcusspécifiques, éventuellement impliqués dans la pathogénicité de l'organisme, permet de cibler des antigènes appropriés utilisables dans un vaccin antimeningococcique.

L'efficacité et la rapidité de la méthode selon l'invention permettent son utilisation dans un grand nombre de situations pour lesquelles les différences génétiques responsables d'un phénotype particulier à un de 2 pathogènes proches sont recherchées.

Etude de la réactivité des clones des régions 1, 2 et 3 vis-à-vis d'un panel de souches de Neisseria

Les produits PCR correspondant aux inserts de chacun des clones ont été rassemblés et utilisés comme sondes d'hybridation sur membranes (Southern blots) pour un panel de souches de Nm, de Ng, de Nl et de Nc.

Les régions 1 et 2 produisent un nombre limité de bandes pour chacun des méningocoques. Cela suggère que

10

15

15

20

ces régions sont à la fois Nm-spécifiques et communes à tous les méningocoques.

La figure 3 illustre la réactivité des clones des régions 1, 2 et 3 envers un panel de souches neisseriales. Les clones des régions 1 (figure 3A), 2 (figure 3B) et 3 (figure 3C) pris ensemble ont été utilisés comme sondes envers un panel de meningococci, gonococci et envers une souche de N1 et de Nc.

Les pistes sont les suivantes : ADN de Nm Z2491 en piste a, de Ng MS11 en piste b, de Nm 8013, en piste c, de Ng 403 en piste d, de Nm 1121 en piste e, de Ng 6934 en piste f, de Nm 1912 en piste g, de Ng WI (souche DGI) en piste h, de Nm 7972 en piste i, de Nl 8064 en piste j, de Nc 32165 en piste k, de Nm 8216 en piste l.

De manière remarquable, la région 3 ne présente de réactivité qu'avec les meningococci de sérogroupe A. Cette région 3 est donc spécifique d'un sous-groupe de Nm.

Une comparaison avec des séquences connues dans les banques de données a été réalisée afin d'évaluer les possibles fonctions des régions clonées.

Le tableau 1 qui suit donne les positions des clones spécifiques sur la carte chromosomique et les homologies avec des séquences connues.

TABLEAUI	- Position de	s clones spéc	Hanes sur	la carte chr	mosomigac	et homolog	ies ar	TABLEAU 1 - Position des ciones spécifiques sur la carte chromosomique et homologies avec des séquences connuex	S Commes
			Fragments reactifs	s reactifs					
Nom du	Taille de		Pmc					Position sur	Homologics des séquences protétiques
Clone•	linsert	Pac		Bgl	Spc	Nhe	Sgf	Z2491	
B305	259	18-20	15-17	22-23	18	11-13	2	λ736	
B333	235		11-51	22-23	18	11-13	7	λ736	
E1091+	211		<i>L</i> -9	11-15	01	11-13	2	मा/स टाप्त	protéine LipB N. meningtitéis (3 x10 ⁻²)
E138¹⁺	315		2-9	11.15	0	11-13	C1	m/A cuA	protéine LipB N meningitidis (4 x10 28)
B2301	356	1-3	2-9	_	01	11-13	7	ctrA	proteine KpsC E.coli (3 x 10°)
B323	363	_	6-7	_	01	11-13	C1	ctrA	protéine CtrB N. meninguidis (2 x 10 ⁶⁴)
B322 ²	210		2	16-18	9	-	2	pit(2/\\alpha\)740	HyB S. marcescens (4 x 10 ¹⁵)
B220 ²	341		2	16-18	9	>18	5	pit(2/\lambda 740	
B108 ²	275		2	19-21	9	>18	5	pil(2/\lambda 740	
B132 ⁷	411	2	5	19-21	9	≥18	5	pil(2//2740	
B233 ²	164	1-3	2	19-31	9	≥18	2	pil(2/\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	
B328 ²	256	1-3	2	22-23	9	×18	5	pil(2/\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	
E139 ²	324	2	2	19-21	9	×18	2	pil(2/2740	
E145 ²	343	2	2	19-21	9	× ≥18	2	pil(2/λ740	
B101 ²	254	≥20	2	19-21	9	×18	5	pil(2/\\\\)740	
E103q	334		2	11-15	3-5	10	3	አ644	
B3268	314		2	11-15	3-4	01	3	λ644	
B326 (faible réactivité)			S	9	16	2	-	cu'gF	
B342	167		С·I	61	3-4	6-7	3	iga	
E136	249		2	7	-	3	3	lepA	

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

Pacifical de la production (*)									posasc	posasc rioplinge D3112	posase ricoplage D3112 [0.1] inc Ner-Like.	posase trioplage D3112 (0°15) inc Ner-Like. thenzae (6 × 10°2°) ine se liant à l'ADN Phage mu (3 × 10°16)	iposase riophage D3112 [0 ⁻¹ ;] inc Ner-Like. flucuzae (6 x 10 ⁻²) ine se liant à l'ADN Phage mu (3 x 10 ⁻¹⁶)	posase riciplinge D3112 [0.1] mir Ner-Like. [10.2] mir Se liant à l'ADN phage mir (3 × 10.16)	posase riophage D3112 10 ¹⁵) inc Ncr-Like. therizae (6 x 10 ⁻²¹) ine se liant à l'ADN Phage mu (3 x 10 ⁻¹⁶)	iposase riophage D3112 10 ⁻¹⁵) inc Ner-Like. fluctizae (6 x 10 ⁻²¹) ine se liant à l'ADN Phage mu (3 x 10 ⁻¹⁶)	iposase riophage D3112 [0.15] fine Ner-Like. fluenzae (6 x 10 ⁻²¹) ine se liant à l'ADN Phage mu (3 x 10 ⁻¹⁶) ine hypothétique 30 H. influenzae	posase ricoplage D3 112 (0.1.) inc Ner-Like. (1.1.) ine se liant à l'ADN Phage mu (3 x 10.16) ine hy pothètique 30 H. influenzae 10.24)	posase ricoplage D3 112 [0.1] me Ner-Like. Ancusae (6 x 10.2) me se liant à l'ADN Phage mu (3 x 10.16) [10.2] me hypothètique [10.2] sosase 154.52.	posase rioplinge D3 112 [0 ¹⁴] inc Ner-Like. flucturae (6 × 10 ⁻²¹) ine se liaut à l'ADN Phage mu (3 × 10 ⁻¹⁶) ine hypothètique 30 H. influenzae 10 ⁻²⁴ sosase 15A.52. inenia	posase rioplinge D3 112 10 ¹⁴) inc Ner-Like. flucturae (6 × 10 ⁻²¹) ine se liaut à l'ADN Phage mu (3 × 10 ⁻¹⁶) ine hypothétique 30 H. influenzae 10 ⁻²⁴ sosase 15A.52. inenias inchida (5 × 10 ³) osase 15 1106	
									Transposase	Transposase Bacteriophage D3112 (6 x 10 ⁻¹ .)	Transposase Bacteriophage D3112 (6 x 10 ⁻¹) Proteine Ner-Like. H influenzae (6 x 10 ⁻³)	Transposase Bacteriophage D3112 (6 x 10 ¹) Proteine Ner-Like H influenzae (6 x 10 ²¹) Proteine se liant à l'ADN Ner. Phage nu (3 x 10 ⁻¹⁶)	Transposase Bacteriophage D3112 (6 x 10 ⁻¹) Protéine Ner-Like. H influenzae (6 x 10 ⁻²) Protéine se liant à l'ADN Ner, Phage mu (3 x 10 ⁻¹⁶)	Transposase Bacteriophage D3112 (6 x 10 ¹⁴) Proteine Ner-Like. H influenzae (6 x 10 ²⁴) Proteine se liant à l'ADI Ner. Phage mu (3 x 10 ²⁴)	Transposase Bacteriophage D3112 (6 x 10 ¹³) Protéine Ner-Like H influenzae (6 x 10 ²¹ Protéine se fiant à l'AD Ner. Phage mu (3 x 10	Transposase Bacteriophage D3112 (6 x 10 ⁻¹) Protéine Ner-Like. H influenzae (6 x 10 ⁻²) Protéine se liant à l'ADI Ner. Phage mu (3 x 10 ⁻¹) Protéine hypothètique	Transposase Bacteriophage D3112 (6 x 10 ¹²) Protéine Ner-Like. H influenzae (6 x 10 ²³) Protéine se liant à l'ADI Ner. Phage mu (3 x 10 Protéine hypothètique HI1730 H. influenzae (7 x 10 ²³)	Transposase Bacteriophage D3112 (6 x 10 ¹⁻) Proteine Ner-Like. H influenzae (6 x 10 ²⁴) Proteine se liant à l'ADI Ner. Phage mu (3 x 10 ²⁴) Proteine hypothètique HII 730 H. influenzae (7 x 10 ²⁴) transposase ISAS2.	Transposase Bacteriophage D3112 (6 x 10 ¹⁻) Proteine Ner-Like. H influenzae (6 x 10 ²) Proteine se liant à l'ADI Ner. Phage mu (3 x 10 ¹) Ner. Phage mu (3 x 10 ¹) Trateine hypothètique (7 x 10 ²⁴) transposase 154.52. Aeromonas	Transposase Bacteriophage D3112 (6 x 10 ¹²) Protéine Ner-Like. H influenzae (6 x 10 ²³) Protéine se liant à l'ADI Ner. Phage mu (3 x 10 ¹) Ner. Phage mu (3 x 10 ¹) III 730 H influenzae (7 x 10 ²³) transposase 15A52. Aeromonas salmonicida (5 x 10 ³)	Transposase Bacteriophage D3112 (6 x 10 ⁻¹) Proteine Ner-Like. H influenzae (6 x 10 ⁻²) Proteine se liant à l'ADN Ner. Phage nm (3 x 10 ⁻¹) Proteine hypothètique 1111730 H influenzae (7 x 10 ⁻³) transposase 15x.52. Aeromonas salmonicida (5 x 10 ³) transposase 15 1106	11 5 11-12 5 2 4
parC	Jack	701 C.	parC		parC	parC parC	parC parC opaB	parC parC opaB opaB														5 11-15 5 2 4
				4 103										الناكر انتكار فين المستحدثة كالمناسسة والتناوي والمنازع	البيار ليلك بنتك فيستستستان كالشبيسية بيب سيريد	التناوي الأراب بنته والمستحددات كالتأسيس بالتناوي	المساوي المراز الناور فتناها والمساوعات كالمناسسات والمرازي والمرازي والمرازي والمرازي والمرازي والمرازي	المستحد المراقب الأنال الثالث فانتصاب الأناث كالشاطعة والمراجعة بالمراجع المارية	والمراجع المراجع المراجع المراجع والمراجع والمراجع والمراجع والمراجع والمراجع والمراجع والمراجع والمراجع	المناسب المناز	كالمانا المساورين والماراني والمساورين كالمارسون والماران	5 11-15 5
כו כו	ر)		5	5			91	91	91 91	91	91 91 91	9 9 9	16 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16 1	16 16 16 16 7-6-7	16 16 16 16 16 5 5	16 16 16 16 16 7 5 5	16 16 16 16 16 16 16 16 16 17 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18	16 16 16 16 16 16 16 17 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18	16 16 16 16 16 16 16 16 17 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18	16 16 16 16 16 16 16 17 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18	16 16 16 16 16 16 16 17 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18	5 11-15
~	ر.	۶.	5	5				. 2 2	. ~ ~ ~		~ ~ ~ ~	× × × ×	2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	5 5 5 5 13.14	5 5 5 5 5 13-14	5 5 5 5 5 5 7 13-14 19-19	5 5 5 5 5 5 5 13-14 19-19					
	11-12	11-12	11-15	11.12	1	11-15	3-4	3-4	3-4	3.4	3-4 3-4 3-4 3-4 3-4	3-4	3.4	3-4 3-4 3-4 3-4 3-4 3-4 3-4 3-4 3-4 3-4	3-4	3.4	3.4	3-4 3-4 3-4 3-4 3-4 3-4 3-4 3-4	3-4 3-4 3-4 3-4 3-4 3-4 3-4 3-4	3-4 3-4 3-4 3-4 3-4 3-4 3-4 3-4 3-4	3-4 3-4 3-4 3-4 3-4 3-4 3-4 multiple	===
	5	5	S	5		5	5 8	5 \$ 14-17	5 \$ 14-17 14-17	5 .5 .14-17	5 5 14-17 14-17 14-17	5 S 14-17 14-17 14-17	5 14-17 14-17 14-17	5 S 14-17 14-17 14-17 9	5 5 14-17 14-17 14-17 11-13	5 5 14-17 14-17 11-13 9 9	5 5 14-17 14-17 11-13 9 9 9	╏┝┢ ╅╾╾┪╼╾╴ ╏╘ ╾┼╌	 	 	╏╶┟╼╽╼ ╌╾╾ ╸ ┼╌╾╾╶┦╌┼═┼╼╂╼╌╌╌╌╌┈	219 11 227 11 251 208
L	=	=						=					= - r.c	5-7	11 11 2-2 8-10							219 227 251 251
1	219	227	251	208	·	97-1	146	146 263 248	146 263 248 274	263 248 274	263 248 274 274 230	263 248 274 274 230	263 248 274 274 230 379	263 248 274 274 230 379 436	263 248 274 274 230 379 436	263 248 274 274 230 379 436 238	248 248 274 274 230 230 238	263 263 248 274 274 230 230 238 436 238 238	263 263 248 274 274 230 230 201 238 428	263 263 248 274 274 230 230 230 238 428	263 248 274 274 274 230 230 201 201 238 428	
	9.5																					į.
	= B306	E114	E115"	E124	E1463		E120	E120' E107'	E120° E107° E137°	E120° E107° E137°	E120' E107' E137' E142'	E120' E107' E137' E142'	E130° E137° E142° E145°	E137' E137' E142' E16 B313	E130° E137° E137° E142° E116 B313	E130° E137° E137° E142° E116 B341 E102	E130° E137° E142° E16 B341 E102	E137' E137' E142' E16 B313 E102	E137' E137' E142' E166 B313 B134	E130° E107° E137° E142° E116 B313 B134 B134	E130° E107° E137° E142° E116 B313 B134 B134	= B306" E114" E115" E124" E126

Entre Parenthèses figure la signification des hoinologies trouvées, telle que dotinée par le programme Basts.

1) Les clones marqués de l'exposant "1", "2" ou "3" uppartiennent aux règions "1", "2" ou "3" respectivement du chromosome de .N. meningitilis Z2491.

4) E109 et E138 sont des clones contigus §) B306 et E115 se chevauchent #) B236 présente également une faible réactivité dans la règion de arg F

q) Le clone E103 contient un site T8p509 let peut donc contenir deux inserts, cependant, comme il ne réagit qu'avec un seul fragment ("al (Oks) du chromosome de N.meningitilis Z2491 et n'occupe qu'une position sur la carte, ce clone est inclus éci.

15

20

25

On peut voir, tout d'abord, que les clones de la région 1 correspondent tous aux gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule. Ces gènes ont été précédemment étudiés parmi les Nm de sérogroupe B (Frosch et al. 1989, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 86, 1669-1673 et Frosch et Muller 1993, Mol. Microbiol. 8 483-493).

d'une faible homologie l'exception l'activateur de hémolysine de Serratia marcescens, les clones de la région 2 ne présentent aucune homologie significative avec les séquences publiées, que ce soit au niveau de l'ADN ou des protéines.

des clones de la région 3 présentent Deux d'intéressantes homologies avec des protéines qui se lient à l'ADN, en particulier les protéines de régulation et les protéines transposases de bacteriophages.

Le clone B208 présente une forte homologie avec une des régions conservées dans une classe de récepteurs (sidérophore ferrique TonB-dependant).

Les clones B134 et B339 s'hybrident avec nombreuses régions du chromosome (au moins 5 et au moins 8, respectivement).

Les données concernant les séquences montrent que le clone B339 correspond à la séquence d'insertion Nmspécifique S1106.

La traduction du clone B143 présente une homologie limitée avec la transposase d'une séquence d'insertion Aeromonas (SAS2)(Gustafson et al. 1994, J. Mol. Biol. 237, 452-463). Nous avons pu démontrer par transfert sur membrane (Southern blots) que ce clone est une entité Nm-30 spécifique présente en multiples copies chromosomes de chaque meningocoque du panel testé.

Les autres clones ne présentent pas d'homologie significative avec les séquences neisseriales publiées ni d'ailleurs avec aucune séquence publiée. Ces clones constituent donc, avec la majorité des autres clones

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

35

15

20

30

35

isolés, une banque de loci Nm-spécifiques totalement nouveaux.

Exemple 3: Etude de la région 2 du chromosome de Nm

. Détermination et caractérisation de la séquence de la région 2

On procède à une amplification par PCR avec de l'ADN chromosomique de la souche Z2491 de sérogroupe A, sous-groupe IV-1, en utilisant des amorces d'oligonucléotides élaborées à partir de chacune des séquences de clones de la région 2, selon de nombreuses combinaisons différentes. On séquence les produits de la PCR qui se chevauchent à partir des 2 brins en utilisant la technique de terminaison de chaîne et le séquençage automatisé (ABI 373 ou 377).

Pour prolonger la séquence au-delà des limites des clones disponibles, on clone des fragments partiels SaulliA de 15 kb, de la souche Z2491, dans Lambda DASH-II (Stratagène).

On identifie les phages contenant les inserts chevauchant la région 2 par hybridation avec comme sondes des clones de cette région. L'ADN inséré est séquencé à partir des extrémités des inserts et ces séquences sont utilisées pour élaborer de nouvelles amorces qui serviront à amplifier directement l'ADN chromosomique et non l'ADN phagique.

On obtient une amplification de l'ADN chromosomique en utilisant ces nouvelles amorces et celles de la séquence précédemment disponible.

Ces produits PCR sont également séquencés à partir des 2 brins , ce qui conduit à une séquence complète de 15620 pb (SEQ ID N°36). On analyse les cadres de lecture de cette séquence qui commencent par ATG ou GTG et qui sont caractérisés par un indice d'usage de codons élevés.

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

15

20

25

30

Cette analyse révèle 7 COLs de ce type qui remplissent la plus grande partie de la séquence de 15620pb. Les positions de ces COLs sont les suivantes:

COL-1: 1330 à 2970 (SEQ ID N°37); COL-2: 3083 à 9025 (SEQ ID N°38); COL-3: 9044 à 9472 (SEQ ID N°39); COL-4: 10127 à 12118 (SEQ ID N°40); COL-5: 12118 à 12603 (SEQ ID N°41); COL-6: 12794 à 13063 (SEQ ID N°43); COL-7: 13297 à 14235 (SEQ ID N°44); et COL-8: 14241 à 15173 (SEQ ID N°45).

Le COL-4 commence avec le codon GTG et chevauche un COL légèrement plus petit (SEQ ID N°41) dans le même cadre de lecture (9620-12118, cadre 2) et qui commence par le codon ATG.

COL-4 code pour une protéine qui présente des homologies structurelles avec une famille de polypeptides comprenant les pyocines (*Pseudomonas aeruginosa*), collcines et intimines (Escherichia coli) qui sont des toxines bactéricides (pyocines, collcines) ou des protéines de surfaces impliquées dans l'adhésion des bactéries aux protéines eucaryotes. Le COL-7 encode une protéine dont la séquence contient une région potentiellement transmembranaire, et qui présente des homologies structurelles avec des protéines périplasmiques ou insérées dans la membrane externe des bactéries. Les homologies structurelles de COL-4 et COL-7 ont été identifiées à l'aide du programme PropSearch.

La recherche de séquences homologues aux autres COL dans GenBank à l'aide du programme BLAST a révélé une homologie entre les régions N-terminales de COL-2 et l'hémagghutinine filamenteuse B de Bordetella pertussis (43% de similarité, 36% d'identité sur 352 acides aminés) et entre COL-1 et la protéme fhaCde Bordetella pertussis (35% de similarité, 27% d'identité sur 401 acides aminés). COL-1 et COL-2 sont des gènes voisins dans la souche Z2491 et l'hémagghutinine filamenteuse B de Bordetella pertussis et fhaC sont des gènes voisins dans Bordetella pertussis, ce qui renforce la probabilité que ces homologies reflètent des homologies fonctionnelles.

. Confirmation de la spécificité de la région 2 vis-à-vis de Nm

On effectue des Southern blots en utilisant des sondes d'ADN obtenues par amplification par PCR de différentes parties de la région 2 en utilisant des amorces oligonucléotidiques élaborées à partir de séquences de clones de la région 2.

On a représenté sur la figure 4 la position approximative de ces oligonucléotides.

Il s'agit, dans une moitié de COL-1, des oligonucléotides appelés R2001 (SEQ ID N°46) et R2002 (SEQ ID N°47), dans une moitié de COL-1+la majeure partie de COL-2, des oligonucléotides b332a (SEQ ID N°48), e139a (SEQ ID N°49), b132a (SEQ ID N°50) et b233b (SEQ ID N°51), et dans 1/3 de COL-4+ COL-5 à 7, des oligonucléotides e145a (SEQ ID N°52) et b101a (SEQID N°53).

Les trois Southerns sont réalisés dans les 10 conditions d'hybridation suivantes:

16 h à 65°C,

NaPO, 0,5M, pH 7,2

EDTA-Na 0,001M

1% de dodécylsulfate de sodium.

15

Pour le lavage, on chauffe 10 min à 65°C et on utilise NaPO, 0,5M, pH 7,2; EDTA-Na 0,001M, 1% de dodécylsulfate de sodium.

Les figures 5, 6 et 7 représentent respectivement 20 les Southern blots obtenus avec chacune des parties de COL mentionnées plus haut.

Les 14 pistes correspondent respectivement, dans chacun des Southerns, à

- 1: MS11 (Ng)
- 25 2: 403 (Ng)
 - 3: FA1090 (Ng)
 - 4: W1 (Ng)
 - 5: 6493 (Ng)
 - 6: marqueur (lambda hindIII)
- 30 7: Z2491 (Nm, gpA)
 - 8: 7972 (Nm gpA)
 - 9: 8013 (Nm, gpC)
 - 10: 1121 (Nm non groupable)
 - 11: 1912 (Nm, gpB)
- 35 13: 32165 (Nc)

14: 8064 (N1).

10

20

25

Etant donné qu' un panel de souches de Neisseria est utilisé dans ces expériences et que chaque puits est chargé avec une quantité similaire d'ADN digéré, ces 3 5 Southerns blots montrent clairement que les séquences correspondant à la région 2 sont trouvées dans tous les méningoccoques testés et qu'il n'existe pas dans le génome de Ng des souches testées de séquences homologues significatives.

Exemple 4: Identification de régions du génome de Nm absentes de N1 et communes avec Nq

15 On opère selon la technique décrite dans l'exemple 1, mais on utilise l'ADN chromosomique d'une souche de Nm (Z2491) et de 2 souches de N1 (collection XN) dont on mélange les ADN à parts égales.

On efffectue 2 soustractions en utilisant les séries d'amorces R et J. Trois banques différentes sont ainsi réalisées.

Deux banques, appelées Bam et Eco, sont respectivement obtenues par digestion de 1'ADN chromosomique de Nm Z2491 par MboI et Tsp5091; une troisième banque, appelée Cla, qui résulte de digestion de l'ADN chromosomique de Nm par MspI, est obtenue en utilisant le jeu d'amorces RMsp10, RMsp24, JMsp10 et JMsp24. L'ensemble des amorces utilisées est donné dans le tableau 2 suivant.

Tableau 2

5	Adaptateurs pour banques	différent	cielles
10	ADN chromosomique digéré pBluescript par	è par	Clonage dans
	MboI	\rightarrow .	BamHI
	<u>-</u>		ECORI
15	MspI	\rightarrow	ClaI
13			
20	Premier tour de soustrac	ction	
20	RBam12 : 3' AGC RBam24 :5' AGCACTCTCCAGC	rggctcctag CCTCTCACCG#	5' (SEQ ID N°54) AG 3' (SEQ ID N°55)
25	REco12 : AGT RBam24 : 5'AGCACTCTCCAGG (REco 24 = RBam	CCTCTCACCGA	(SEQ ID N°56) AG 3' (SEQ ID N°55)
30	RMsp10 : AGT RMsp24 : 5'AGCACTCTCCAGG	TGGCTGGC (S CCTCTCACCGA	SEQ ID N°57) AC 3' (SEQ ID N°58)
	Deuxième 1	tour de sou	istraction
35	Jbam12 : 3' GTAC JBam24 : 5' ACCGACGTCGA		
40	JEcol2 : GTAC JBam24 : 5'ACCGACGTCGAC		
70	(JEco 24 = JBam 24)		
45	JMsp10 : GTAC JMsp24 : 5' ACCGACGTCGA	CTTGGGC (S ACTATCCATGA	SEQ ID N°62) NACC 3'(SEQ ID N°63)

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

Après 2 soustractions, on marque la totalité du produit de chaque amplification et on l'utilise comme sonde.

- On effectue un contrôle des banques soustractives par Southern blot sur un panel de 12 souches de Neisseria (ADN chromosomique coupé par ClaI). Les conditions d'hybridation sont identiques à celles données dans l'exemple 1.
- 10 Ces Southern blots sont donnés sur les figures 8A à 8C, qui sont respectivement relatives à la banque MboI/BamHI, à la banque MspI/ClaI et à la banque Tsp5091/EcoRI.

Les 12 pistes correspondent respectivement à :

- 15 1: Nm Z2491 (groupe A)
 - 2: N1 8064
 - 3: Nm 8216 (groupe B)
 - 4: N1 9764
 - 5: Nm 8013 (groupe C)
- 20 6: Ng MS11
 - 7: Nm 1912 (groupe A)
 - 8: Ng 4C1
 - 9: Nm 1121 (non groupable)
 - 10: Ng FA1090
- 25 11: Nc 32165
 - 12: Nm 7972 (groupe A).

L'examen des Southern blots montre que les séquences contenues dans chaque banque sont spécifiques de Nm et ne sont pas trouvées chez Nl. De plus, la réactivité observée avec les souches de Ng suggère que certaines de ces séquences sont présentes chez Ng.

Chacune de ces banques a ensuite été clonée dans pBluescript au site BamHI pour Bam, ou EcoRI pour Eco, ou ClaI pour Cla. Afin de confirmer la spécificité des

30

35

clones vis-à-vis du génome de Nm, on a procédé à une restriction des clones individuels et à leur radiomarquage. Les clones montrant à la fois une réactivité pour Nm et Ng ont été conservés pour des études ultérieures. Ces clones sont représentés sur les figures 9, 10 et 11, qui donnent les profils, vis-à-vis de Nm, Nl et Ng, de 5 clones de la banque Bam (figure 9), de 16 clones de la banque Eco (figure 10), et de 13 clones de la banque Cla (figure 11).

10 Ces clones ont été séquencés en utilisant des amorces universelles et inverses. Il s'agit

- des clones Bam

B11 partiel de 140 pb (SEQ ID N°66), B13 partiel estimé à 425 pb (SEQ ID N°67), B26 de 181 pb (SEQ ID N°68), B33

15 de 307 pb (SEQ ID N° 69), B40 de 243 pb (SEQ ID N° 70),

- des clones Cla

C16 de 280 pb (SEQ ID N° 72), C20 partiel estimé à 365 pb (SEQ ID N° 73), C24 partiel estimé à 645 pb (SEQ ID N° 74), C29 partiel estimé à 245 pb (SEQ ID N° 75), C34 de 381pb (SEQ ID N°76), C40 de 269 pb (SEQ ID N° 77),C42 de 203 pb (SEQ ID N°78),p C43 de 229 pb (SEQ ID N° 79), C45 de 206 pb (SEQ ID N° 80),C47 de 224 pb (SEQ ID N° 81), C62 de 212 pb (SEQ ID N° 82), et C130 (5'...) estimé à 900 pb (SEQ ID N° 83), et

25 - des clones Eco

E2 de 308 pb (SEQ ID N° 84), E5 partiel, estimé à 170 pb (SEQ ID N° 85), E22 partiel estimé à 300 pb (SEQ ID N° 86), E23 de 273 pb (SEQ ID N° 87), E24 de 271 pb (SEQ ID N° 88), E29 de 268 pb (SEQ ID N° 89), E33 partiel, estimé à 275 pb (SEQ ID N°90), E34 partiel, estimé à 365 pb (SEQ ID N° 91), E45 de 260 pb (SEQ ID N° 92), E59 estimation supérieure à 380 pb (SEQ ID N° 93), E78 de 308 pb (SEQ ID N° 94), E85 de 286 pb (SEQ ID N° 95), E87 de 238 pb (SEQ ID N° 96), E94 partiel, supérieur à 320 pb

(SEQ ID N° 97), E103 partiel, supérieur à 320 pb (SEQ ID N° 98) et E110 de 217 pb (SEQ ID N° 99).

La cartographie de chaque clone a été effectuée sur le chromosome de Nm Z2491 en opérant comme décrit dans l'exemple 2. Les résultats obtenus sont donnés sur la partie droite de la figure 2. On constate que ces clones correspondent aux régions appelées 4 et 5 . Ces régions sont donc constituées de séquences présentes à la fois chez Nm et chez Ng, mais non trouvées chez Nl. Il est donc considéré qu'il s'agit de séquences codant pour des facteurs de virulence responsables de la colonisation initiale et de la pénétration de la muqueuse. La région 4 est localisée entre argF et regF sur le chromosome de Nm 2491 et la région 5 entre le marqueur lambda 375 et penA. Cette région contient vraissemblablement des séquences codant pour un variant Opa et une protéine liant la transferrine.

Une comparaison avec les séquences connues dans les banques de données a moitié que dans la région 4 seul le clone C130 présente une homologie, à savoir avec MspI méthylase. Dans la région 5, aucune homologie avec des séquences connues n'a été trouvée avec les clones C8, E2, B40, C45, E23 et E103. Pour les autres clones, les homologies sont les suivantes:

Bll arginine décarboxylase SpeA; C29 arginine décarboxylase SpeA; C62 oxoglutarate/malate transporteur; repetitive DNA element; E34 élément répétitif d'ADN; E94 endopeptidase MepA murine; C47 citrate synthase PrpC; E78 citrate synthase PrpC

30

25

Exemple 5 : Mise en évidence de la présence d'une ou plusieurs souches de Neisseria meningitidis dans un échantillon biologique.

Un échantillon biologique de type liquide céphalo-35 rachidien, urine, sang, salive est prélevé. Après filtration et extraction, les ADN présents dans cet échantillon sont soumis à électrophorèse sur gel et transférés sur membrane par Southern blotting.

Une sonde nucléotidique constituée par le marquage au ³²P de la SEQ ID n°5 est incubée avec cette membrane de transfert.

Après antoradiographie, la présence de bande(s) réactive(s) permet de diagnostiquer la présence de Neisseria meningitidis dans l'échantillon.

10

Exemple 6 : Composition vaccinale incluant dans son spectre une prophylaxie à visée anti-méningococcique et destinée à prévenir toute forme d'infection par Neisseria meningitidis.

Le peptide codé par une séquence incluant la SEQ ID n°10 est conjugué à une toxine.

Ce peptide conjugué est alors ajouté à une composition comportant le vaccin anti-Haemophilus et anti-pneumocoque, ou tout autre vaccin de l'enfance.

La composition résultante peut, après avoir été rendue stérile, être injectée par voie parentérale, sous-cutanée ou intramusculaire.

Cette même composition peut également être pulvérisée au niveau des muqueuses à l'aide d'un spray.

25

20

46 LISTE DE SEQUENCES

- (1) INFORMATIONS GENERALES:
 - (1) DEPOSANT
 - (A) NOM: I.N.S.E.R.M
 - (B) RUE: 101, rue de Tolbiac
 - (C) VILLE: PARIS CEDEX 13
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: 75654
- (11) TITRE DE L'INVENTION: ADN, proteines et peptides spécifiques des bacteries de l'espèce Neisseria meningitudis, leurs procédés d'obtention et leurs applications biologiques.
 - (111) NCMBRE DE SEQUENCES: 99
 - (1V) FORME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:
 - (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
 - (B) CRDINATEUR: IBM PC compatible
 - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0. Version #1.30 (CEB)
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 1:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LCNGUEUR: 257 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUGHE: Z2491
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:
- GATCCCCTGC CGGCAGACGA ATATCAAGAC ATCTTCGATT TTATGAAACA GTATGACTTG

(A) LONGUEUR: 428 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE. ADN (génomique)

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

240

(vi) CRIGINE:	
(A) CRGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:	
GATCTGGTGG TGTTTGCACA GGTAGGCGCA TACTTGTTCG GGACTGAGTT TGCGGCGGAT	6
AAGGGTGTCS ATGTGCTGAA TCAGCTGCGA ATCGAGCTTA TAGGGTTGTC GCTTACGCTG	12
TITIGATAGTE CSGCTTTGCC GCTGGGCTTT TTCGGCGCTG TATTGCTGCC CTTGGGTGCG	18
GTGCCGTCTG ATTTCGCGGC TGATGGTGCT TTTGTGGCGG TTAAGCTGTT TGGCGATTTC	24
GGTGACGGTG CAGTGGCGGG ACAGGTATTG GATGTGGTAT CGTTCGCCTT GGGTCAGTTG	30
CSTGTAGCTC ATGGCAATCT TTCTTGCAGG AAAGGCCGTA TGCTACCGCA TACTGGCCTT	36
TITCIGTTAG GGAAAGTTGC ACTTCAAATG CGAATCCGCC GACCTCTTTC AGTTACAGCA	42
GCTTGATC	42
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 4:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 390 paires de bases	
(3) TYPE: nucleotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: lineaire	
(i1) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:	
GATCCTGCAT TGACATCGGC CTTGGCTGTC AGGGTATTGT GACCGGTAAA GTCGGCATTA	60
CCGTTGGCCA ATAAGGATAC ATGACCGTCT GCAGAAACAG CATGAAGGCC GTCTGAAACG	120
ATATIGCCCT GCAATGCGGT GGTTTCGAGA GCCTTGGCTG CGTTCAGCTT GGTATTGCGA	180

AGCTGAATAT TGCCTTTGGC TGCCTGAATG TGCAGATTAC CCGAGTTGGT ACGCAGATTG

GTATIGGTAA CATIC	AGCAA GCCTGCCTCC ACA	CCCATGT	CTTTTGAGGC	AGTGAGGGT.	300
TTACTGGTGC CGGTA	ATATG GGCAGCGTTA TCC	GATITCA	AATGGATGCT	GGCCGGCAGA	360
CAAATCTTTA TCAAC	ATTCA AATTCAGATC				390
(2) INFORMATIONS	POUR LA SEQ ID NO:	: 5:			
(A) LC: (B) TYI (C) NO:	RISTIQUES DE LA SEQU NGUEUR: 177 paires d PE: nucléotide MBRE DE BRINS: simpl NFIGURATION: linéair	e bases			
(11) TYPE DE	MOLECULE: ADN (géno	mique)			
	GANISME: Neisseria m JCHE: Z2491	eningiti	dis		
(x1) DESCRIPT	ION DE LA SEQUENCE:	SEQ ID	NO: 5:		
GATCAGATTG GTGAAC	ACGG TATTACCGTC AAT	GTTGCAG	CCCTTCCGG	ATATACGGCS	60
AAAATCGACG TGTCTC	CGAG TACCGATTTG GCG	GTTTATG	GCCATATIGA	AGTTGTACGG	120
GGTGCAACGG GGTTGA	CCCA ATCCAATTCA GAG	CCCGGTG	GAACCGTCAA	TTTGATC	177
(2) INFORMATIONS	POUR LA SEQ ID NO:	6:			
(A) LCN (B) TYP (C) NON	EISTIQUES DE LA SEQUI GUEUR: 341 paires de E: nucléotide EBRE DE BRINS: simple FIGURATION: linéaire	e bases		·	
(ii) TYPE DE	MOLECULE: ADN (géno:	mique)			
(vi) ORIGINE:					
	ANISME: Neisseria mo	eningiti	dis		
	CHE: 22491	•			

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:

GATCAATGAT GCTACTATTC AAGCGGGCAG TTCCGTGTAC AGCTCCACCA AAGGCGATAC	60
TGAATTGGGT GAAAATACCC GTATTATTGC TGAAAACGTA ACCGTATTAT CTAACGGTAG	120
TATTGGCAGT GCTGCTGTAA TTGAGGCTAA AGACACTGCA CACATTGAAT CGGGCAAACC	130
GCTTTCTTTA GAAACCTCGA CCGTTGCCTC CAACATCCGT TTGAACAACG GTAACATTAA	240
AGGCGGAAAG CAGCTTGCTT TACTGGCAGA CGATAACATT ACTGCCAAAA CTACCAATCT	300
GAATACTECE GGCAATCTGT ATGTTCATAC AGGTAAAGAT C	341
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 7:	
(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LCNGUEUR: 164 paires de bases (3) TYPE: nucléotide (C) NCMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(:i) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
<pre>(vi) CRIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SCUCHE: Z2491 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 7:</pre>	
GATCCAACTG TITGATTITA CTGGCTGCTT CTCCATGCGC GGTATTGACC AAAGCCGCAA	60
GGATATTCGC TTCCAGATTG TCTTTCAGGC TGCCGCCGTT GACAGCGGTA TTAATCAGTG	20
CGGCACTGCC CGCATTGGCT AGGTTGACGG TCAGGTTGTT GATC	164
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 8:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 219 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)	
(vi) ORIGINE:	

(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis

(B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE. SEQ ID NO: 8:	
GATCAATCAC ACATCHIGTC ATTITITICGA TICCTICATI TOGGTTTCTA ATGTTTCAAT	60
TCTTGCGGCC ATTTCCTGAA TGGCTTTAGT CAAAACGGGG ATGAACGCTT CGTATTCGAC	120
GGTGTAGGTA TCGTTTGTTT TATTTACCAT CGGCAATCGA CCATATTCAT CTTCCAGCGC	180
AGCAATGTCC TGGGCAATAA ACCAATGCCG CAACCGATC	219,
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 9:	
(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 356 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 9:	
GATCHIGGGT AAGCCCCCAA CCIGCATAGA AAGGCAGGCC GTAGCAGCIG ACHTHITIGC	60
CGCUCAACAA GGCTTCAAAA CCGGTCAGCG AAGTCATGGT ATGTATTTCG TCTGCGTATT	120
GGAGACAGGT CAGGATGTCG GCTTGTTCGG CGGTTTGGTC GGCATATCGT GCAGCATCAT	180
CAGGGGAAAT ATGGCCGATG CGGTTACCGC TGACTACATC GGGATGCGGT TTGTAGATGA	240
TATAGGCATT GGGGTTTGGT TGGGGTAGGG TAGGGAGCAA ATCCAGATTG CGGTAGATTT	300
GGGGGGAACC GTAGGGGATA GAGGCATCAT CITCAACCTG GCGGGGAAGG AGGATC	356
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 10:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 210 paires de bases	

(B) TYPE. nucleotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CCNFIGURATION: linealre	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (çénomique)	
(m) 007677	
(V1) CRIGINE.	
(A) ORGANISME. Neisseria meningitidis	
(B) SCUCHE: Z2491	
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO. 10:	
GATCCGCTTT CAGTTTCCGT ACCGGTGGCA TCAGTCAAGT CCGTTTTGTG CACCAAACCG	60
CGTCCATATG AAACATAAAA CAAATCGCTT AAGCCCAAAG GGTTATCGAA CGATAAAGCG	120
ACATTECET: GATATTIGCE GGTCGTTTIG CCGCCCGCAT CATCTATACE GATACTGAAC	180
CSTATGGGTT TATTCTGCTG CCATTTGATC	210
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 11:	
(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LCNGUEUR: 259 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: lineaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)	
(V1) GRIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisserla meningitidis	
(B) SCUCHE: Z2491	
	·
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 11:	
GATCCCGAAA CGCAATIGGT CGAAAGCTAT ATGCTGAACG ATGTGTTGCG GTTTTGGGAC	60
AGCGCAGGTT TGGGCGATGG GAAAGAAGCC GACCGCGCCC ATCGGCAAAA ACTGATTGAT	120
GTCCTGTCTA AAACCTATAC TCATTCGGAT GGGCAGTGGG GCTGGATAGA TTTGGTGTTC	180
GTTATCCTTG ACCGCAGCTC CCCCCGATTTG GGTACCGCCT ATGATTTGTT GAGGGATGTT	240
ATCCTTAAAA TGATTGATC	259

(2) INFORMATIONS	POUR	LA	SEQ	ID	NO:	12:
------------------	------	----	-----	----	-----	-----

- (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LCNGUEUR. 436 paires de bases
 - (B) TYPE: nucleotide
 - (C) NOMBRE DE ERINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: lineaire
- (11) TYPE DE MOLECULE. ADN (génomique)
- (V1) CRIGINE.
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE. Z2491
- (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 12:

GATCAAATGG	ATGATTTATA	TAGAATTTTC	TTTTACGACT	GCGTGCCGTT	TGAAAAGAAA	60
ATGCACAATC	CCGTATCTCA	TCGTGCCATA	GATTTTTCAA	AGACTCCGGA	AGCCATATTT	120
CGTTGCAATC	TGCATACCGA	ATTGAAGAAG	AAGCGTAAAT	TAGCGTTACG	TTTAGGCAAG	180
CTGTCGGACA	ATACAGCATG	GATATTAAAA	CCCCAAGTCA	TGAAAAATCT	TCTGAAAAAC	240
CCGTCAACTC	AAATTACGGA	AAACGATGTC	GTGCTCGATG	TTAAACAAAA	AGGTGTAGAT	300
ATGCGTATAG	GCTTGGATAT	TTCATCTATT	ACCTTAAAAA	AACAAGCCGA	TAAAATCATC	360
TIGITITICI G	GTGATTCCGA	TTTTGTCCCA	GCAGCCAAAT	TAGCCAGACG	GGAAGGTATC	420
GATTITATIC	TTGATC					436

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 13:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 363 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491

. 54

(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 13:

GATCOTTITA COTCOCAATC GAGCTITOTO GTGCGCTCGC CTAAAAGCCA ATCTTCTCTC	6(
AATGGCCTGG GTGCCATTTT GCAGGGCACA GGTTTTGCCC GTGCGCAAGA CGATATTTAT	120
ACCOTGCAGG AATATATGCA GTCGCGTTCG GCTTTGGATG CGTTGCGTAA GAAAATGCCC	180
ATTCGCGATT TTTATGAAAA AGAAGGCGAT ATTTTCAGCC GTTTTAATGG TTTTGGCCTG	240
CGTGGCGAGG ATGAGGCGTT TTATCAATAC TACCGTGATA AGGTATCCAT CCATTTTGAC	300
TOTOTOTOLOG GONTTTOCAN TITGAGGGTT ACATCUTTTA ATGCCGGTGA ATCTCANAAG	360
ATC	363
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 14:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE. (A) LONGUEUR: 314 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(i1) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(V1) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491	
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 14:	
GATCTTGCGT CATTTATATC TTCACCGATA TTGCAATTAC CGCCGTTCCA GTTGAAATAA	60
CAACGACTAA AATTGTAGTT CCTAAAAGAA TCATTCCTAT TCTTGCGTAC CATTTCCCAA	120
TAATTGCGCC CGACAATTTC CATTTAATGC TCCATCAGTT CTTTTACTTC CGGAAATCTG	180
CTGTAATCTG ACATAAGACG CATAATTGAA CTATCAACGC CGTAACAGCC ATAGGTTTTA	240
ATACCOTTTT COGCOTOTTC CCAAATGCAA TTACTGTATT CGTAGCCTTT TACAAATTTA	300
TOGGTTTCGG GATC	314

))	
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 15:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 256 paires de bases (B) TYPE: nucleotide (C) NOMBRE DE ERINS. simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(11) TYPE DE MOLECULE. ADN (genomique)	
(V1) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: 22491	
(x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 15:	
GATCATACGA ATCTACCCTA AAATACCCCC TCGCCGATTT AGGATTGGCT ACATAAAGCT	60
CATTATAAGG GTATTIIGAT GACATGATAC GGTTAAATTC ATTGCCGTTG TITATCCTGA	120
TTCTATAAAT TGGTTCAACA GCAAAGCCTC TGGATTCCCT TAATTGATTA TAATATTGCC	180
TGTATGTTTG TACATCATGT CTTGTCCACG GCTCTCCAGG AGTCCTCAGA ATAGCAATCC	240
CGTTAAATTT CGGATC	256
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 16:	
(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 235 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS. simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(V1) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 16:	
GATCCACGCC TGTGCCTACC TTGGCTTTTT GTTCGCCAAA CAAGGCATTT AAGGTTGAGG	60

ACTTGCCGAC ACCTGTCGCA CCGACAAGCA AGACATCCAA ATGACGGAAA CCGGCTGCTG 120

56	
TGACTITITG CCCGATTICA GAAATACGGT AACGATGCAT ATGCGCTCCT ACCAGCCAAA	130
AAAAGAAGCA ACCGTGCTAA TOGCCCCTCC AATCGCTTTT GCAGCACCGC CGATC	235
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 17:	
(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 259 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(v1) ORIGINE. (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SCUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 17:	
GATCCAACGG GCATCGCTGT CCTTACTCGG TGTGGTTTGA CCGCTGATTT GTCCTTCTTC	6
GTCAACTTCT ATGGCCTGAC GCTGTTTGCT GCCGGCGGTC TGGATAATGG TGGCATCAAC	120
GACGGCGGCG GATGCTTTCT CTATTTTTAG GCCTTTTTCG GTCAGTTGGC AGTTAATCAG	180
TETGAGEAAT TCGGACAGGG TGTCGTCTTG CGCCAGCCAG TTGCGGTAGC GGCATAAGGT	24
ACTGTAATCG GGGATGATC	25
(2, INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 18:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 201 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(VI) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

(B) SOUCHE: Z2491

3.	
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE. SEQ ID NO: 18:	
GATCTGTGCC GTTGATTTTA TCTTTCAGAT GCAGCATCGA ATATCGGAAA GCCAAATCAG	6
CAATTCTTTT TGCATCGTGT GGATTTTGAG ACGGGCCTAA TGACCGTACC CGCTTAATAA	12
AAAATGCACC GTCAATCAAA ATGGCGGTTT TCATATTGCT TCCCCTATAT TTGTCAAAGA	13
TATAAAAAAG CCCTTGGGAT C	20
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 19:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 334 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
<pre>(vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491</pre>	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 19:	
AATTCAAAGG AGGCATITGT TGCAAGAAAA GTACAAAGTG ATTTGCAAAA AGCATTGAAT	6
GCTAGCAACT ATAACAAGCA GCAATATGCA AGACGTGCGG CAACAGCGTT AGAGAATGCT	12
TCAAAATCAA AAGTTATGGC AGGGAATTCT TTTTGATCTA TCTTGTGCGA AGGGGTCAAA	18
TATTCTTCGT ACATTGAGTT AATCGTACCA ATCGCCCTAA CCACATTTTC ATCAGAAAAT	24
ATGGAAATAA TAGCATCCCT ATACGCACCT AGTGTAATAT TGTTTCTATT ATTAGTTATA	30
GCATTATTCG AATACATAAT AGCACCTCCA AATT	33
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 20:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 238 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple	

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

(D) CONFIGURATION: linéaire

PCT/FR97/01295
PC

(i:) TYPE DE MCLECULE: ADN (génomique)	
(V1) CRIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: C2491	
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 20:	
AATTCCTGCC CACCTTTGCC GATGGGGAGA TAATCGCCTT TTTGCAGCAT TCTGCCCTGA	61
TOGCCOCCOS AACCOGCTTT CAGGTCGGTA CTTCTCGAAC CCATCACTTC CGGCACATCA	120
AATCCCCCCG CCACCCACA ATAGCCCTAC ATGCCCTGCA CGGCACGCAC CAGTTTCAAG	180
GTCTGCCCTT TGCGGGGGT ATAACGCCAA TACGAATAGA CCGGTTCGCC GTCCAATT	238
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 21:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 249 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
<pre>(vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491</pre>	
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 21:	
AATTIGGGCGA GATGCTGCCG GAAACGGATT TAAAACAGAT TGCGGCGGCA GTGTTGAAGA	60
CEAACEATEA GGCGCATTE CAGAAGGTEG TEAAAACEGC CAAAGGCAAT GCGCCGGAAAC	120
TGTCGAAGCT GCTGCTGATT GTGGACTATT TGTTGCAGGT TAACCCTGAT GTTGATTTGG	180
ATGATGATGT AATCGAACAC GCGGAAACCT ATTTAATCCA CTAAACCTTT GACAGATAAG	240
GCAATAATT	249
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 22:	

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE	
(A) LCNGUEUR: 212 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMERE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: lineaire	
(11) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)	
(V1) CRIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 22:	
AATTTATGTA CGGTTTTGCC GTTTGCAGTC AGCCAGTCGG CAAGGCGCAG AAAAAAATCG	60
CCGACAGGGC CTTGAAGCAG CAGGATATTT TCTGCGCTTT CAAGCAGGTT TTGCAGGTTA	120
TITTIGAGGA COGTCIGTIT CATGTIGCAA TGTGGTTITG TTTTTTATGT AATAGTTITA	180
GGTTGAACTT TCAAGCATAC GCCAAGAGAA TT	212
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 23:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 227 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 23:	
AATTCAGTGC CTGCGTCATA TCACGGCTAC CTTGTGGTTC AGGGTTACTG TATCGCCCGC	60
GGCATCGACG GCTTCAATAT GCAGCTTCAG CCAGCCGTGC TGCCGGGCGG ATGCGGTTAC	120
THEGATEGAT TEGECECETT TEGECTEGAT CACEGGCTGC AAGGCTTGCT CEGCGTACTG	180
THE COLOR ACTION TO CONTINUE CHITTANE CHITTEGES CECANT	227

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 24:	
(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 167 paires de bases	
(B) TYPE: nucleotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: lineaire	
(b) Confidention. Illegire	
(i1) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE. Z2491	
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 24:	
GATICAGGAC TOAAAAACCG ATTTOOTAAT AGAGTGTOTA ATATOOCAAT CTTTTTTACC	6
CCCTCTGCTG TAGAATTGAT AGAGAAAGTT TGTCTATCTT TTTCATATAC CCATGCCTTC	12
TITITATCAT TGTAGCTAAC ATAACCGCCA AACAATGCTT CTAGATC	
The state of the s	167
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 25:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 251 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
1 Induite	
(11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 25:	
ATTCTTGCG GCCATTTCCT GAATGGCTTT AGTCAAAACG GGGATGAACG TTTCGTATTC	60
The second secon	00
ACCIGITATE GTATCHTITE TITTATITAC CATCOGCAAT CGACCATATT CATCTICCAG	120
GCAGCAATG TOTTEGGGA TANAGGAT	
GCAGCAATG TCCTGGGCAA TAAACCAATG CCGCAACCGA TCTTCTTTAT GACTGCCGTC	180

61	
CTTGATTGGA TTCGCCCACC ATTCGCGGAC TTTGTCCGCT CGTTCATCTG CCGGCAAGTC	240
TTTGAATAAT T	251
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 26:	
(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 207 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: lineaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(V1) ORIGINE:	
(A) CRGANISME. Neisseria meningitidis	
(B) SCUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 26:	
AATTCCCGAC TATCGCGGAT GCGTAGTTTT TGCCGGTGGG CAAGAGCAGG TGTGGGATAA	60
GTTAGGTGAT TTGCCCGATG GCGTCAGCCT GACCCCGCCT GAATCGGTAA ATATTGACGG	120
CITAAAATCC GTAAAACTCG TCGCATTAAA TGCTGCCGCT CAGGCTTTTA TTAACAAGCA	180
CGCCGGTATC GACAGCGTAC CTGAATT	207
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 27:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 379 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: lineaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisserra meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 27:	

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

ANTIGITITGG GANTANTCCA ANCANACAGC ATCAGGATAG CGGCGGCGGT CAGGCTGCCT

62	
GAAAGGATT: TGCCGGGGTT TTTTGTAGGC AAAGCGGACG AGAAACCAAA GCAACAGCAG	120
CATGGTGTCC CAATAGCCGA TTGAGAATAG GATGGCCAAA CCTTCTAGGA AATGGCCTAA	190
ATCCTTTGTG GTAACCATGG GTAGTTCCTG TGGTTAAATG TGCAGGCTGC TTTTTGCCGA	540
ACCTTGCCGC ATCTCAAAAG CAGCCTGCGC TTCAGCGTTG CGTTACGCAG TAAAATAATG	300
AATATTIGTA ACGGCTIGGG TATITTITGT CAATATTCCC GCCCTTCCCT TAACAGCTGC	360
COCCUTTICC GITAAAATT	379
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 28:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 274 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491	
(x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 28:	_
AATTCGCCGA AATCAGGCTG CTGCTCGATA ATCGGCGCGG CCGATTGGCG TTGTGCCTCG	6
ATTACATICA TOTTGTCTTG CAGACGTTTG GCCTGGCCTT TGCGGCGGGGG TTCGGCCAGT	12
TGTTCCATCC GCGTTTCCGC AAATGCCGCC CGTTTGTTGC CGTTGAATAC CGCTTTGCAA	18
ATCACCTTGC CCTGCATATC CITCACAATC ACATGGTCGG CATCGTGGAT GTCGTAAGCC	24
ACCOGTACCT TCTGACCGCT GTAATCCAGC AATT	27
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 29:	

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 263 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple

63	
(D) CONFIGURATION: lineaire	
(11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis(B) SOUCHE: Z2491	
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 29:	
AATTCCGTTC TTATTGGGCT TTTTCCATCC ATCGGGTATG CCTGAAGGGA ACGCAAACCC	60
TGCCACTTGC CCATCGCTCC ATTCCCGCAT TAGCGCGTCT GACGGCAAGT GTTCTCGCGC	120
CCAATCAAGC CACGCCTGCC GCATTGCGGC CTTGTCCTGC TGAAAACTTC GCAGTGCTTT	180
TGCAACCGGC CCATCATTAA CTTCAATCAA ATAAATCATT ATATTTGCGT TCATTTTTCC	240
TACACCTTCG CCACATCCAA ATT	263
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 30:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 316 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
<pre>(vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 30:</pre>	
ANTIGITICAN GANANAGIC GGCAGGGGC GGCAACGGGG ANANTGGGTT GACGCCGTCT	60
TITICIAAGG TGATGTAGTA GGGGGGGAAA TAGCCTTCTT CAAACGCCCA GAAACTGGCT	
TEGITITECT TIGENATECE TITTECNATE ACCTENTANG EGECTETETE GCCANAGENE	
ACAACGGCCT GGATGTGATG TTGAGTGATG TATTCTTGCA AAAACTCAGG AAAGGCGTCG	

TAGTTGTCGT TAAAAACAAC GGTATGCGCT TGAGTGGGCG GATAAAAATA GTCGTCGCCT 300

WO 98/02547	PCT/FR97/01295
-------------	----------------

64	
GCATTAAAGT TGAATT	316
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 31:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 324 paires de bases	
(B) TYPE: nucleotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(V1) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 31:	
AATTCAATCA ACGGAAAACA CATCAGCATC AAAAACAACG GTGGTAATGC CGACTTAAAA	60
AACCTTAACG TCCATGCCAA AAGCGGGGCA TTGAACATTC ATTCCGACCG GGCATTGAGC	120
ATAGAAAATA CCAAGCTGGA GTCTACCCAT AATACGCATC TTAATGCACA ACACGAGCGG	180
GTAACGCTCA ACCAAGTAGA TGCCTACGCA CACCGTCATC TAAGCATTAC CGGCAGCCAG	240
ATTTGGCAAA ACGACAAACT GCCTTCTGCC AACAAGCTGG TGGCTAACGG TGTATTGGCA	300
CTCAATGCGC GCTATTCCCA AATT	324
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 32:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 230 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	

(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

(vi) ORIGINE:

(B) SOUCHE: Z2491

00	
(K1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 32:	
AATTATGCAA AAAAACGCAA CGCCGAAAAA CTGGCACCGC GCGGATATTG TTGCTGCTT.	60
GAAAAAGAAA GGCTGGTCAC TTCGAGCACT TTCAATAGAA GCGGGGTTGT CGCCGAATAC	120
GCTTAGAAGC GCACTGGCCG CCCCTTATCT TAAGGGAGAA AGGATTATTG CCGCTGCAAT	180
COGAGTOGAA CIEGAAGAGA TTTGGTCCGA ACCGTATGCA GATCGGAATT	230
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 33:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 249 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(::) TIPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(V1) CRIGINE:(A) CRGANISME: Neisseria meningitidis(B) SCUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 33:	
AATTTAATCS GTSGAATGCC TGTTCAACCS CACCAATCCC GCTGAATACG GTTGCTAATC	60
TAATATGIGA ATCAGGTITA AGAAAAGITT TAGATITCCA ACCITGTIGA CTGGGAAAGA	120
GCAAAGTTTT TIGTAATCGA GTATCGTGTG TCTGTGCCAT TGTCGAAATA GTCATACTTA	180
TATCGTTCTG TTTATCTTAT CAATATGAAA ACTACATCST TGATTGCCCT GACAATGCCT	240
TGGTCAATT	249
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 34:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 343 paires de bases (B) TYPE: nucleotide	

(11) TYPE DE MOLECULE. ADN (génomique)

(C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire

(vi) CRIGINE:	
(A) CRGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE. 22491	
(R1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 34:	
AATTOTTOTO COGGAGTOCA ACGTATATTT ACCOTTOCTGC GAGCTAAAAG ACTATTATTO	60
TOCACTOCCA CAGTAGCOGC ATTCACCGCC GTATTCACAT CCCCTTTAAC CAATGCCACT	120
GCGCTGCCTG CGATAATCTG CGAGTAGGCT ATGACTTTTT GGCGTTCTTG GGGTGACAGT	180
TTGCCTACAT CGCGTCCGTC CAACAGGGTT TCTCCCCACCA TCTCGCCGAC TGCCGCGCCG	240
ATTGCGCCGT CCCGACATTT GCCTTTATTT GCTACCGCCG ATGCACAGCC TGCTACGGCA	300
TGGGCTATCT TGTGGGCAAT GTAGTCTTCG CTGAGATTAA ATT	343
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 35:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(λ) LONGUEUR: 184 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 35:	
AATTCTTCAA ACATCGTTTC GATAATCGGG TCGGTGTACA CACTGATGCG GTCGCCCGCA	60
CEGCTTTGAC CEGCTCEGAA AATATAGGCG GTGGCTTTGC CETCGGCGAT GTCGACGCAC	120
CAACGCCAGA TEGCGTCTTC GGTATTCAAA CAATCACCCG CACAGCTTTC ACCTGCGCGG	180
мтт	184

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 36:

TATGCTCAAT CTCATTITCA AAATGCAAAA CTTTTCTGAT TITTCCTACT TTTTGCTCAA	60
TATTAGGAAG GTTTTAGGCA ATTGAAAATT TTTTGGCGCA TTTTTATGCG TCAAATTTCG	120
TTAACAGACT ATTITTGCAA AGGTCTCCGT CTGTAAAAGC AAGGATAGGG CATCTGCCCT	180
TITGATTGTT TGATTAACGA TACAAGGAGT TTCAAAATGA GAGTTTTATA GTGGATTAAC	240 _
AAAAACCAGT ACAGCGTTGC CTCGCCTTGC CGTACTATTT GTACTGTCTG CGGCTTCGTC	300
GCCTTGTCCT GATTTAAATT TAATCCACTA TATGTGTTCA TGAAATGACT TGGGTCGGAG	360
GCTCAGGTAA TGCGCAACAA AGTTCATATT ATTGCGAAAT TTGCGAATCT GCAGGGCTTA	420
ACGATACGGG AAATCCTGAT AAATCTTTAG GATIGCCAAA CAATACGTTC AGTAATCCGC	480
CTGGTTGGGG AGCTACAATC GGAGCTTTAG CAGGTAGCCG CATAGGTATG CCTGAATTTG	540
GTACGTTTGC GAGCCATGCC ATTGAAAATT TCGACTGGTC ATGGTATCGA CGTTATAGGG	600
AAATTGCCGA AACGATTGAA CGAGAATATT CAGGCGGTTT GCCTTAATAG TTGAGGAGGT	660
CATGATGTIT GCCAAACATT ATCAATTCAT CGCACTCGGC ATCATGCTGC TTCTTTATAT	720
GTTGATTCTC TATACGACCS ATTITTCCAA TCTGACGTAT TGGATGCTGT TTTTTATCTG	780
TTTTATTACA GGAAAAATAT TAGCTCGTTT GTTAGAGAAA AGCTTTAAAT AAAATAGCAG	840
CTAGTCGCAA AAGGTCGTCT GAAACCTTTT CAGGCGGCCT TTCTAAAATA CATCCAACTT	900
CCTAATCCCT ATTTITCAAA AAGGAAATCT ATGCCCCATC TGCAAAACCT GTCTTTGGGC	960
TTAAAGAAAA AGCTGCCTGT TATCCTGCAA ACAGAAATAT CAGAATGCGG CTTGGCATGT	1020
CTGGCGGCTG TGGCGGGATT TCATGGTTTC CATACGAATT TACGCGCACT GCGTTCAAAA	1080
TACTGTCCGA GACCTTTGCA AAATTCCCCCA AAATCCCCCTA AATGTCTTGG TGGGAATTTT	1140
GGGGAATITT GCAAAGGTCT CATTCTATAA CTGTAAATAC TTTTAAATTT ATGACAAAAT	1200
AGTANATATT GCTANATAN TATTGATGTC ATGANATTTT TTCCTGCTCC ATGTCTGTTG	1260
GTTATCCTGG CTGTCATACC CCTTAAAACC TTAGCTGCCG ATGAAAACGA TGCAGAACTT	1320
ATCCCTTCCA TGCAGCGTCA GCAGCACATA GATGCTGAAT TGTTAACTGA TGCAAATGTC	1380

WO 98/02547

CGTTTCGAGC	AACCATTGGA	GAAGAACAAT	TATGTCCTGA	GTGAAGATGA	AACACCGTGT	1440
ACTCGGGTAA	ATTACATTAG	TTTAGATGAT	AAGACGGCGC	GCAAATc	T.T.CTT.CCT	1500
זכו סו ככדכ <i>ג</i>	TGAAAGAAAC	AGCTTTTAAA	ACTGGGATGT	GTTTAGGTTC	CAATAATTTG	1560
AGCAGGCTAC	AAAAAGCCGC	GCAACAGATA	CTGATTGTGC	GTGGCTACCT	CACTTCCCAA	1620
GCTATTATCC	AACCACAGAA	TATGGATTCG	GGAATTCTGA	AATTACGGGT	ATCAGCAGGC	1680
GAAATAGGGG	ATATCCGCTA	TGAAGAAAAA	CGGGATGGGA	AGTCTGCCGA	GGGCAGTATT	1740
AGTGCATTCA	ATAACAAATT	TCCCTTATAT	AGGAACAAAA	TTCTCAATCT	TCGCGATGTA	1800
GAGCAGGGCT	TGGAAAACCT	GCGTCGTTTG	CCGAGTGTTA	AAACAGATAT	TCAGATTATA	1860
CCGTCCGAAG	AAGAAGGCAA	AAGCGATTTA	CAGATCAAAT	GGCAGCAGAA	TAAACCCATA	1920
CGGTTCAGTA	TOGGTATAGA	TGATGCGGGC	GGCAAAACGA	CCGGCAAATA	TCAAGGAAAT	1980
GTCGCTTTAT	CUTTOGATAA	CCCTTTGGGC	TTAAGCGATT	TGTTTTATGT	TTCATATGGA	2040
CSCGSTTTGG	TGCACAAAAC	GGACTTGACT	GATGCCACCG	GTACGGAAAC	TGAAAGCGGA	2100
TCCAGAAGTT	ACAGCGTGCA	TTATTCGGTG	CCCGTAAAAA	AATGGCTGTT	TTCTTTTAAT	2160
CACAATGGAC	ATCGTTACCA	CGAAGCAACC	GAAGGCTATT	CCGTCAATTA	CGATTACAAC	2220
GGCAAACAAT	ATCAGAGCAG	CCTGGCCGCC	GAGCGCATGC	TTTGGCGTAA	CAGGITTCAT	2280
AAAACTTCAG	TCGGAATGAA	ATTATGGACA	CGCCAAACCT	ATAAATACAT	CGACGATGCC	2340
GAAATCGAAG	TGCAACGCCG	ככבכדכדבכא	GGCTGGGAAG	CCGAATTGCG	CCACCGTGCT	2400
TACCTCAACC	GTTGGCAGCT	TGACGGCAAG	TTGTCTTACA	AACGCGGGAC	CCGCATGCCC	2460
CAAAGTATGC	CCGCACCTGA	AGAAAACGGC	GGCGGTACTA	TTCCAGGCAC	ATCCCGTATG	2520
AAAATCATAA	COGCOGATT	GGATGCAGCG	GCCCCGTTTA	TGTTGGGCAA	ACAGCAGTTT	2580
TTCTACGCAA	CCGCCATTCA	AGCTCAATGG	AACAAAACGC	CTTTGGTTGC	CCAAGACAAG	2640
TTETETATOR	CC) CCCCCT)	~~~~~	CC1 TTTV1 TV	CCC1CC1C1C	T	2200

GAGCGAGGTT TCTACTGGCA	GAATACTTTA	ACTTGGTATT	TTCATCCGAA	CCATCAGTTC	2760
TATCTCGGTG CGGACTATGG	CCGCGTATCT	GGCGAAAGTG	CACAATATGT	ATCGGGCAAG	2820
CAGCTGATGG GTGCAGTGGT	CGGCTTCAGA	GGAGGGCATA	AAGTAGGCGG	TATGTTTGCT	2990
TATGATCTGT TTGCCGGCAA	GCCGCTTCAT	AAACCCAAAG	GCTTTCAGAC	GACCAACACC	3340
GTTTACGGCT TCAACTTGAA	TTACAGTTTC	TAACCTCTGA	ATTTTTTAC	TGATATITAĢ	3000
ACCOTOTTC CTTATCCTCA	GACTGTCAAA	CTTTACCTAC	GTACTTGGCG	CGCAGTACGT	3060
TCATCTTCAA AATGGAATAG	ACATGAATAA	AGGTTTACAT	CGCATTATCT	TTAGTAAAA	3120
GCACAGCACC ATGGTTGCAG	TAGCCGAAAC	TGCCAACAGC	CAGGGCAAAG	GTAAACAGGC	3180
AGGCAGTTCG ,GTTTCTGTTT	CACTGAAAAC	TTCAGGCGAC	CITTECCGCA	AACTCAAAAC	3240
CACCCTTAAA ACCTTGGTCT	GCTCTTTGGT	TTCCCTGAGT	ATGGTATTGC	CTGCCCATGC	3300
CCAAATTACC ACCGACAAAT	CAGCACCTAA	AAACCAGCAG	GTCGTTATCC	TTAAAACCAA	3360
CACTOGTGCC CCCTTGGTGA	ATATCCAAAC	TCCGAATGGA	CGCGGATTGA	GCCACAACCG	3420
CTATACGCAG TITGATGTTG	ACAACAAAGG	GGCAGTGTTA	AACAACGACC	GTAACAATAA	3480
TCCGTTTCTG GTCAAAGGCA	GTGCGCAATT	GATTITGAAC	GAGGTACGCG	GTACGGCTAG	3540
CAAACTCAAC GGCATCGTTA	CCGTAGGCGG	TCAAAAGGCC	GACGTGATTA	TTGCCAACCC	3600
CAACGGCATT ACCGTTAATG	GCGGCCTT	TAAAAATGTC	GGTCGGGGCA	TCTTAACTAT	3660
CSGTGCGCCC CAAATCGGCA	AAGACGGTGC	ACTGACAGGA	TTTGATGTGC	GTCAAGGCAC	3720
ATTGACCGTA GGAGCAGCAG	GTTGGAATGA	TAAAGGCGGA	GCCGACTACA	CCGGGGTACT	3780
TGCTCGTGCA GTTGCTTTGC	AGGGGAAATT	ACAGGGTAAA	AACCTGGGGG	TTTCTACCGG	3840
TCCTCAGAAA GTAGATTACG	CCAGCGGCGA	AATCAGTGCA	GGTACGGCAG	CGGGTACGAA	3900
ACCGACTATT GCCCTTGATA	CTGCCGCACT	GGGCGGTATG	TACGCCGACA	GCATCACACT	3960
GATTGCCAAT GAAAAAGGCG	TAGGOGTCAA	AAATGCCGGC	ACACTCGAAG	CEGCCAAGCA	4020
ATTGATTGTG ACTTCGTCAG	GCCGCATTGA	AAACAGCGGC	CSCATOSCCA	CCACTGCCGA	4080

CGG	ことこころん	GCTTCACCGA	כדדאדכדכדכ	CATCGAAACC	ACCGAAAAAG	GAGCGGCAGG	4140
حەت	ATTTATC	TCCAATGGTG	GTCGGATCGA	GAGCAAAGGC	TTATTGGTTA	TTGAGACGGG	4200
AGA	√ GATATC	AGCTTGCGTA	ACGGAGCCGT	GGTGCAGAAT	AACGGCAGTC	GCCCAGCTAC	4260
೧	GTATTA	AATGCTGGTC	ATAATTTGGT	GATTGAGAGT	AAAACTAATG	TGAACAATGC	4320
CAAA	AGGCTCG	GĊTAATCTGT	ಯಾಯಾಯ	TOSTACTACS	ATCAATGATG	CTACTATTCA	4380
AGCC	GGCAGT	TCCGTGTACA	GCTCCACCAA	AGGCGATACT	GAATTGGGTG	AAAATACCCG	4440
TATT	FATTGCT	GAAAACGTAA	CESTATTATE	TAACGGTAGT	ATTGGCAGTG	CIGCIGTAAT	4500
:GAC	GCTAAA	GACACTGCAC	ACATTGAATC	GGGCAAACCG	CTTTCTTTAG	AAACCTCGAC	4560
CSTT	recerce	AACATCCGTT	TGAACAACGG	TAACATTAAA	GGCGGAAAGC	AGCTTGCTT:	4620
ACTO	GCAGAC	GATAACATTA	CTGCCAAAAC	TACCAATCTG	AATACTCCCG	GCAATCTGTA	4680
TGTT	CATACA	GGTAAAGATC	TGAATTTGAA	TGTTGATAAA	GATTTGTCTG	CCGCCAGCAT	4740
CCAT	TTGAAA	TCGGATAACG	CTGCCCATAT	TACCGGCACC	AGTAAAACCC	TCACTGCCTC	4800
444	GACATG	GGTGTGGAGG	CAGGCTTGCT	GAATGTTACC	AATACCAATC	тесстассал	4860
CTCC	GGTAAT	CTGCACATTC	AGGCAGCCAA	AGGCAATATT	CAGCTTCGCA	ATACCAAGCT	4920
GAAC	ECYBCC.	AAGGCTCTCG	AAACCACCGC	ATTGCAGGGC	AATATOGTTT	CAGACGGCCT	4980
רכאז	GCIGIT	TCTGCAGACG	GTCATGTATC	CTTATTGGCC	AACGGTAATG	CCGACTTTAC	5040
CGGT	CACAAT	ACCCTGACAG	CCAAGGCCGA	TGTCAATGCA	GGATCGGTTG	GTAAAGGCCG	5100
rcro	AAAGCA	GACAATACCA	ATATCACTTC	ATCTTCAGGA	GATATTACGT	TGGTTGCCGG	5160
تممد	GGTATT	CAGCTTGGTG	ACCGAAAACA	ACGCAATTCA	ATCAACGGAA	AACACATCAG	5220
CATC	ZAAAAC	AACGGTGGTA	ATGCCGACTT	AAAAAACCTT	AACGTCCATG	CCAAAAGCGG	5280
GCA	TTGAAC	ATTCATTCCG	ACCCGCGCATT	GAGCATAGAA	AATACCAAGC	TGGAGTCTAC	5340
~- 3 Т	'A ATACC	C1TCT-11TC	CICIICICCI		GTG1 1 GG1 1 G	E. C. 2000	

			• -			
CCCACACCGT	CATCTAAGCA	TTACCGGCAG	CCAGATTTGG	CAAAACGACA	AACTGCCTTC	5460
TGCCAACAAG	CTGGTGGCTA	ACCGTGTATT	GGCACTCAAT	GCGCGCTATT	CCCAAATTGC	5520
CGACAACACC	ACGCTGAGAG	CGGGTGCAAT	CAACCTTACT	GCCGGTACCG	CCCTAGTCAA	5580
GCGCGGCAAC	ATCAATTGGA	GTACCGTTTC	GACCAAGACT	TTGGAAGATA	ATGCCGAATT	5640 _
AAAACCATTG	GCCGGACGGC	TGAATATTGA	AGCAGGTAGC	GGCACATTAA	CCATCGAACC	5700
TGÇCAACCGC	ATCAGTGCGC	ATACCGACCT	GAGCATCAAA	ACAGGCGGAA	AATTGCTGTT	5760
GTCTGCAAAA	GGAGGAAATG	CAGGTGCGCC	TAGTGCTCAA	GTTTCCTCAT	TGGAAGCAAA	5820
AGGCAATATC	CGTCTGGTTA	CAGGAGAAAC	AGATTTAAGA	GGTTCTAAAA	TTACAGCCGG	5880
TAAAAACTTG	GTTGTCGCCA	CCACCAAAGG	CAAGTTGAAT	ATCGAAGCCG	TAAACAACTC	5940
ATTCAGCAAT	TATTTTCCTA	CACAAAAAGC	GGCTGAACTC	AACCAAAAAT	CCAAAGAATT	6000
GGAACAGCAG	ATTGCGCAGT	TGAAAAAAG	CTCGCCTAAA	AGCAAGCTGA	TTCCAACCCT	6060
GCAAGAAGAA	CGCGACCGTC	TCGCTTTCTA	TATTCAAGCC	ATCAACAAGG	AAGTTAAAGG	6120
TAAAAAACCC	AAAGGCAAAG	AATACCTGCA	AGCCAAGCTT	TCTGCACAAA	ATATIGACTI	6180
GATTTCCGCA	CAAGGCATCG	AAATCAGCGG	TTCCGATATT	ACCECTTCCA	AAAAACTGAA	6240
CCTTCACGCC	GCAGGCGTAT	TGCCAAAGGC	AGCAGATTCA	GAGGCGGCTG	CTATICIGAT	6300
TGACGCCATA	ACCGACCAAT	ATGAAATTGG	CAAGCCCACC	TACAAGAGTC	ACTACGACAA	6360
AGCTGCTCTG	AACAAGCCTT	CACGTTTGAC	CGGACGTACG	GGGGTAAGTA	TTCATGCAGC	6420
TGCGGCACTC	GATGATGCAC	GTATTATTAT	CGGTGCATCC	GAAATCAAAG	CTCCCTCAGG	6480
CAGCATAGAC	ATCAAAGCCC	ATAGTGATAT	TGTACTGGAG	GCTGGACAAA	ACGATGCCTA	6540
TACCTTCTTA	AAAACCAAAG	GTAAAAGCGG	CAAAATCATC	AGAAAAACCA	AGTITACCAG	6600
CYCCCCCCTYC	CACCTGATTA	TGCCAGCCCC	CETCEAGCTG	ACCGCCAACG	GTATCACCCT	6660
TCAGGCAGGC	GGCAACATCG	AAGCTAATAC	: כגככננוכדדכ	AATGCCCCTG	CAGGTAAAGT	6720
TACCCTGGTT	GCCGCTGAAG	AGCTGCAACT	· GCTGGCAGAA	GAAGGCATCC	ACAAGCACGA	6780

GTTGGATGTC	CAAAAAAGCC	GCCGCTTTAT	CUSCATCAAG	GTAGGTAAGA	GCAATTACAG	6840
TAAAAACGAA	CTGAACGAAA	CCAAATTGCC	TSTCCGCGTC	GTCGCCCAAA	CTGCAGCCAC	6900
CCGTTCAGGC	TGGGATACCG	TGCTCGAAGG	TACCGAATTC	AAAACCACGC	тесссестес	6960
CGACATTCAG	GCAGGTGTAG	CCCAAAAAGC	CCGTGTCGAT	GCGAAAATTA	TCCTCAAAGG	7020
CATTGTGAAC	CSTATCCAGT	CGGAAGAAAA	ATTAGAAACC	AACTCAACCG	TATGGCAGAA	7080
ACAGGCCGGA	ಯಯರಬಳ	CTATCGAAAC	GCTAAAACTG	CCCAGCTTCG	AAAGCCCTAC	7140
TCCGCCCAAA	TTGTCCGCAC	CCCGCCCTA	TATOGTOGAC	ATTCCGAAAG	GCAATCTGAA	7200
AACCGAAATC	GAAAAGCTGT	CCAAACAGCC	CGAGTATGCC	TATCTGAAAC	AGCTCCAAGT	7260
AGCGAAAAAC	ATCAACTGGA	ATCAGGTGCA	GCTTGCTTAC	GACAGATGGG	ACTACAAACA	7320
GGAGGGCTTA	ACCGAAGCAG	GTGCGGCGAT	TATCGCACTG	GCCGTTACCG	TGGTCACCTC	7380
AGGCGCAGGA	ACCGGAGCCG	TATTGGGATT	AAACGGTGCG	೯೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦೦	CAACCGATGC	7440
AGCATTCGCC	TCTTTGGCCA	GCCAGGCTTC	CGTATCGTTC	ATCAACAACA	AAGGCGATGT	7500
CGGCXAAACC	CTGAAAGAGC	TGGGCAGAAG	CAGCACGGTG	AAAAATCTGG	тосттоссос	7560
CGCTACCGCA	GGCGTAGCCG	ACAAAATCGG	CCTTCGCA	CTGAACAATG	TCAGCGATAA	7620
GCAGTGGATC	AACAACCTGA	COGTCAACCT	AGCCAATGCG	GGCAGTGCCG	CACTGATTAA	7680
TACCECTETC	AACGGCGGCA	GCCTGAAAGA	CAATCTGGAA	GCGAATATCC	TIGOGGCTTT	7740
GGTCAATACC	GCGCATGGAG	AAGCAGCCAG	TAAAATCAAA	CAGTTGGATC	AGCACTACAT	7800
AGTCCACAAG	ATTGCCCATG	CCATAGCGGG	CTGTGCGGCA	GCGGCGGGA	ATAAGGGCAA	7860
GTGTCAGGAT	GGTGCGATAG	GTGCGGCTGT	GGGCGAGATA	GTCGGGGAGG	CITTGACAAA	7920
CCGCAAAAAT	CCTGACACTT	TGACAGCTAA	AGAACGCGAA	CAGATTITGG	CATACAGCAA	7980
ACTGGTTGCC	GGTACGGTAA	GCGGTGTGGT	CGGCGGCGAT	GTAAATGCGG	CCGCCAATGC	8040
		ATLATOLOGT	#166616133	CACCCTACAC	AATTCATAA	93.00

CCGCACCAAT TITATGGCAG AACTAAATTC ACGAGGAGGA CGCGTAAAAT CTGAAACCCA

TAAACCTGAT GGTGGATTTA AGGAAATTTC AAGTATAAAA ACTGTTTATA ATCCTAAAAA

ATTITCTGAT GATAAAATAC TTCAAATGGC TCAAAATGCT GCTTCACAAG GATATTCAAA

AGECTETAAA ATIGETEAAA ATGAAAGAAC TAAATCAATA TEEGAAAGAA AAAATGTEAT

TCAATTCTCA GAAACCTTTG ACGGAATCAA ATTTAGATCA TATTTTGATG TAAATACAGG

AAGAATTACA AACATTCACC CAGAATAATT TAAAGGAAAA ATTATGAAAA ATAATATTT

TCTALACTTA ALTALALAT CTATALATAL CAACCATTIT GITATTICGA TITTITITGA

AACAATTTAC CAATTTGAAA CTAAAGATAC GCTTTTAGAG TGTTTTAAAA ATATTACAAC

TACCGGACAT TITGGAGTAA TAGGTGCTCA ATATGAAAAA ATAGATGCTA CCAGATGGAT

TGGAGATTAT GAAGAGGTAA ATGGATTTGA GTATATTGAT AAAGCTCCTT CTATTTATTT

TTCAGTTGGA GATGATTTCA ATCCTGAAGA ATTAATTATA CCTATTAATT TAGCATATCA

TTACTITAAT ATTGCAATAT CTGATTTCTT AATAGCTCAC CCTGAATATC AAAAAAAGTG

TAAAGAAATA CAAAAACAT ATTCTCAAAC AAACTGTAGC CTGCATGAAA CCTAAAATCC

8700

8760

8820

8880

8940

9000

9060

9120

9180

9240

9300

9360

9420

ATGCGTAAGG	TGTGTGCTTC	AGCACGCACG	CGTTCCATGA	TITACGGCTC	AATGCCGTCT	9540
GAAAAGCTCA	CAATTITICA	GACGGCATTT	GTTATGCAAG	ΤΑΑΑΤΑΤΤΟΑ	GATTCCCTAT	9600
ATACTGCCCA	ದಿಸಿದಾಹಾಗತಿದ್ದ	TGCTGAAGAC	ACCCCCTACG	CTTGCTGCAG	AACTTTCGGG	9660
TAAAACCGGT	STGAGCATTA	GCCCCTA	TGCCAATGAG	AACAGTCGCA	TCCTGCTCAG	9720
CACCACGGAT	ATCAGTTCGG	AAAACGGCAA	AATCAAAATT	CAATCTTACG	GTGACCAATA	9780
TTACTATGCG	AGACAGAGCG	AACTCTATAC	CTTTGAACGC	CGCAGCTACA	AAACTGGCAA	9840
ATGGTACAAC	CGCAAACACA	TTACCGAAGT	CAAAGAACAC	AAAAACGCCA	AGCCCGACGC	9900
AGTAAACCTC	AGCSCATCCC	AAGGCATCGA	CATCAAATCT	GGTGGCAGCA	TOGACGCCTA	9960
caccyccacy	TTCGATGCCC	CCAAAGGCAG	CATTAACATC	GAAGCCGGGC	GGAAATTGAC	10020
ACTCTATGCC	GTAGAAGAGC	TCAACTACGA	CAAACTAGAC	AGCCAAAAAA	GGCGCAGATT	10080
TCTCGGCATC	AGCTACAGCA	AAGCACAŒA	CACCACCACC	CAAGTCATGA	AAACCGCGCT	10140
GCCCTCAAGG	GTAGTTGCAG	AATCAGCCAA	CCTCCAATCG	GGCTGGGATA	CCAAACTGCA	10200
AGGCACACAG	TTTGAAACCA	CACTGGGTGG	CSCAACCATA	CCCCCAGGCG	TAGGTGAGCA	10260
GGCACGGGCA	GATGCCAAGA	TTATCCTCGA	AGGGATCAAA	AGCAGCATCC	ACACAGAAAC	10320
CGTGAGCAGC	AGCAAATCTA	CTCTATGGCA	AAAACAGGCA	GGACGGGGCA	GTAACATCGA	10380
AACCTTGCAA	TTGCCGAGTT	TCACOGGTCC	CGTTGCGCCC	GTACTGTCCG	CACCCGGCGG	10440
TTACATTGTC	GACATTCCGA	AAGGCAATCT	GAAAACCCAA	ATCGAAACCC	TCACCAAGCA	10500
GCCCGAGTAT	GCTTATTTGA	AACAACTTCA	AGTTGCGAAA	AACATCAACT	GGAATCAGGT	10560
GCAGCTTGCT	TACGATAAAT	GGGACTACAA	ACAGGAGGGC	ATGACACCCG	CAGCAGCAGC	10620
ाडाटडाटडा	ATCGTCGTAA	COSTATTGAC	CTACGGTGCA	CTGTCCGCCC	CGGCAGCCGC	10680
CSGAACGGCG	GGCGGCAG	GCGCAGGAGC	GGGAGGAGCC	GCAGCAGGAA	CCCCACCCCC	10740
AACTGGAGTA	GCAGCAGGAA	CCGCAGCCAC	AACCGGAGTA	GCAGCAGGCA	CATCAGCTGC	10800

AGCTATCACC ACAGCCGCAG GCAAAGCCGC ACTGGCCAGT CTCGCCAGCC AAGCCGCAGT 10860 TTCCCTCATC AACAACAAAG GAGACATAAA CCATACCCTG AAAGAACTGG GCAAAAGCAG 10920 CACCOTCAGA CAGGCCGCCAA CCGCCGCCGT AACCGCAGGC GTACTGCAGG GCATAAGCGG 10980 GCTGAACACC CAAGCAGCCG AAGCCGTCAG CAAACATTTT CACAGTCCCG CAGCAGGCAA 11040 ACTGACCGCT AACCTGATCA ACAGCACCGC TGCCGCAAGT GTCCATACCG CCATCAACGG 11100 COGCAGCCTG AAAGACAACT TGGGCGATGC CGCACTGGGT GCGATAGTCA GTACCGTACA 11160 COGAGAAGTA GCGAGCAAAA TCAAATTTAA TCTCAGCGAA GACTACATTG CCCACAAGAT 11220 AGCCCATGCC GTAGCAGGCT GTGCATCGGC GGTAGCAAAT AAAGGCAAAT GTCGGGACGG 11280 CECNATOSSO GOSGOAGTOS GOSAGATGGT GGGAGAAACO CTGTTGGACG GACGCGATGT 11340 AGGENAACTG TENCECCHAG ANCGECHAAA AGTENTAGEE TACTEGENGN TTATEGENGG 11400 CAGCECAGTE GCATTEGTTA AAGGEGATGT GAATACGGCG GTGAATGCGG CTACTGTGGC 11460 AGTGGAGAAT AATAGTCTTT TAGCTCGCAG GAGGGTAAAT ATACGTTGGA CTCCGCGACA 11520 AGAATTGGAA CATGAATATG CCATTCTTGA AATCCAGGCC ATTACCAATC AAATCCGAAG 11580 GCTGGATCCS AAATTTAACG GGATTGCTAT TCTGAGGACT CCTGGAGAGC CGTGGACAAG ACATGATGTA CAAACATACA GGCAATATTA TAATCAATTA AGGGAATCCA GAGGCTTTGC 11700 TOTTGAACCA ATTTATAGAA TCAGGATAAA CAACGGCAAT GAATTTAACC GTATCATGTC 11760 ATCAAAATAC CCTTATAATG AGCTTTATGT AGCCAATCCT AAATCGGCGA CGGGGTATTT TAGGSTAGAT TOSTATGATC CTGCGACAAG GGAAATTATT TCAAGAAAAT TTACCCAATT TTCTCAAATC CAAGAAAGTA CGGGGATTGG TTATATCAAG GAGGCTGTTA GAAAATATAG CCCTGGTACT GTCATTTCCA ATGTTCCAAG TACACCTACT ACGATAAGAG GAAGAAAGCT 12000 TGAAGGAAAA CITATTITAG AAGTTCCTGC TCAGGTCAAT CCAATTCCAC AATCTGTATT 12060 12120 AAGGGCGGCA CAAGAAGAAA ATGTTATCAT TAGAGATACA ACAGGAAGGA TITACAAATG AAGAAAGATA TITTITATIG TGAGCAGTGG TCTTATGGTT ATAAGAGACT TCATAAGCCT 12180

	TTCTGAGA	AACAAGCTGA	GGAAAAACAT	CITALAGGGG	AGTTATATAC	TGCCGTAATA	12240
GC	FTTCGGCGA	CACAACCTGA	ATATGTAATT	ACCTTGCGAG	AGGAAGTAGG	TTTTTTTCG	12300
GT	TITTIAAA	TCGATAAATT	TGGAAGGGAT	TATTTAACCC	ATCAATTTCA	SOTTATAAAA	12360
۸A	TTCGAATT	ATTATTTTCT	TTCTATGGCT	GTATGGAGAG	ATTATATAAC	TTTGGAATCT	12420
CY	TGACTTAG	CAGAAGGATA	TACTTATTTC	TTCAATGAAA	ATACGGATGA	TTGCTATGTT	12480
TI	<i>DAAACAA</i>	AATTATTAA	TAATGAGCGA	TATGAAAAA	CAGAATTATA	TTCCCAAAAA	12540
Gλ	TAAGGTAA	TTCTATTTCC	AAAGTTTGGT	GAATATGATT	TGGTGTTAAA	TCCGGACATT	12600
ΑT	AKTTAKTT	GTTTTAAGGC	CGTCTGAAAA	AAATTTCAAA	CGGCTTTAT	TATTGGGT.T	12660
GG	AATCTGAG	GATAAAGCTG	ATAAAAACCA	GGAAATTATC	AGATTGCTAT	ATACGTATES	12720
11	GTACAGAC	TAAAGGCAGC	AATCAAATCA	CTATTGCTTA	CCCACAAAAA	TAAATTGATT	12780
ΑT	'ATGGAATA	ATCATGAATA	AGAGAATGAA	AATGTGTCCT	GCTTGTCAAC	AAGGCTATCT	12840
Cī	ACCATTCG	AAACCTAAAT	ATCTTCATGA	TGAAATTATT	CTGTGTGATG	AATGCGATGC	12900
AG	TATGGCTC	AAAGGTATGA	ΑΤΑΤΑΤΤΤΤΑ	TGGAGAATAT	GAAAAAGATT	TITATTCITA	12960
τσ	ттссттс	ATGGAATCCC	AAGGTATAAC	GAGTGAATGT	ATTTGGGAAG	GAGATTIGIT	13020
TG	ATCATCCA	TATTATGAAG	ATGAAAACTC	AAATGATATG	GATTGATGGA	AATTTTAAGC	13080
CI	GCGTAGGT	ACGATTAGCC	ATCAAACGGC	GTAATCATAC	GCAAGATTAT	CAACAGAGAG	13140
GG	CTGGCAGC	GATATACCAC	CCACAAGATT	GCCCATGCCA	TAGCGGGCTG	TGCGGCAGCG	13200
GC	GGCGAATA	AGGGCAAGTG	TCAGGATGGT	GCGATAGGCG	CTGCAGTGG	TGAGATTGTT	13260
GG	TGAGGCTT	TGGTTAAGAA	TACTGATTTC	AGTOGTATGA	GTGCGACCGA	AATCGAAAAA	13320
GC	TAAAGCGA	AGATTACTGC	CTATTCAAAA	стветтессв	GCACTGCGTC	TGCCGTTGTA	13380
GG	CGGGGATG	TGAATACAGC	GGGGAATGGG	GCACAGATAG	CGGTGGAGAA	TAATACTTIG	13440
TA'	TCCTAGAT	GCSTTGGTGC	AAAGTGTGAT	GAATTICAAA	AGGAACAACA	AAAATGGATA	13500

	•	77			
CGTGAAAATC CTGAAGAATA TC	WAGAAGTT	TIGGITTITC	AGACAGGATT	TATTCCAATT	13560
ATCGGTGATA TACAGAGTTT TO	GTACAAGCA	CAGACCECTG	CCGATCACCT	GTTTGCTTTG	13620
CTGGGTGTGG TTCCGGGTAT CC	SCTGAATCS	ATACAGGCCT	ATAAAGTAGC	GAAAGCCGCA	13680
AAAAATITAC AAGGCATGAA AA	AAAGCCTTG	GACAAGGCAG	CAACCGTTGC	CACTGCACAG	13740_
GGCTATGTCA GCAAAACCAA AA	ATCAAAATC	GGTCAAACTG	AATTAAGGGT	TACTGCAGCA	13800
ACTGACAAAC AATTGCTGAA AC	GCTATTGGC	GAAGGAAGGG	ACACGACAGG	TAAAATGACC	13860
GAGCAGTTAT TIGACTCTTT AC	GCTAAACAA	AATGGCTTCA	GAGTGCTTTC	GGGCGGCXXX	13920
TACGGCGGAA ATAACGGTTT TO	GATCATGTA	TGGCAGGCTG	CCGATGGTAG	TGTCGTTTTG	13980
ATTIGTAGAAA GTAAGCAGAT T.	'AGGAACGGT	ACGGTACAGC	TGAATCCGAA	TGGTGCGGGT	14040
GGATATACGC AAATGAGTGA G	GATTGGATT	AGACAAGTTT	TAGATCAATT	ACCCGATGGT	14100
AGTCCCGCTA AAGCTGCTGT C	.TTCAAAGCA	AATAAGAACS	GCACATTAAA	AACAGCAATA	14160
GCAGGCGTTG ATCGTCAAAC A	GGTAAGGCC	GTTATTCTTC	CTGTCAAAGT	TCCTTCTAAA	14220
ACCAATATAA GGAGATAACA A	TGGGGCACA	ATATGATGAC	: כאכככאאאא	TGGTATGAGC	14280
ATATTACTAA TGTAATCATA G	GCAATACTG	CTAATTTCAA	TAGCGGTTGC	CTTGACTCTA	14340
TAGATTATGT AGATGAAAGA A	AAGGCGTTC	: CECTTECAGO	TATGCAACAT	ATTTTCATGG	14400
ACCITAGAGE TGEAGETTEE C	CATGCCTATO	: TATITGAACA	TGATCTTAAC	AAATTCAAGC	14460
AATATGCTTA TGTTGCAGGA A	AAGCTGGGGG	TTTTGCTGAG	TGTAAATTCT	ACAGACCCTG	14520
AACCCTTCTT CTTTCCCTGT C	SACATGCTCA	ACATTCAAA	TCCGATGTT	CTGATGCTGA	14580
TGAGCGACAG CCCACAGCTG (CGIGAGTTTO	TGGTGCGCN	A TATOGACAA	ATCGCCAACG	14640
ATACAGAAGC CTTTATAAAC (CCTACSAC	TCAACCGGC	A TATGATTTA	AATACTCTGC	14700
TGATGGTGGA GGGTAAGCAG	CTTGATOGG	T TGAAACAAC	TAGCGAGAA	GTCTTGGCGC	14760
ATCCCACCCC TAGCAAATGG	CTGCAAAAG	C GGTTGTACG	A TTACCECTT	כ דוככוכברו	14820
TCGCCGAACA GGATGCCGAG	GCAATGAAA	G COGCCTTAG	A GCCGCTTTT	C GATAAAAAA	14880

WO 98/02547 PCT/FR97/01295

78

COGOGGOTAT GGCTGCCAAA GAAACATTGT CCTATTTCGA TTTCTACCTG CAGCOGCAAA	14940
TOGITACOTA CECCAAAATO GCATCCATGO ACGGTTTCGA TTTGGGCATA GATCAAGAAA	15000
TCTCACCOGAG GGATTIGATT GTTTACGATC CGCTGCCCGGC AGACGAATAT CAAGACATCT	15060
TCGATTTAT GAAACAGTAT GACTTGTCTT ACCCGTATGA ATATCTGCAG GATTGGATAG	15120
ATTACTATAC GTTCAAAACC GATAAGCTGG TATTTGGTAA CGCGAAGCGA GAGTGAGCCG	15180
TAAAACTCTG AGCTCCTGTT TTATAGATTA CAACTTTAGG CCGTCTTAAA GCTGAAAGAT	15240
TTTCGAAAGC TATAAATTGA AGCCCTTCCA CAGTACATAG ATCTGTTTG TGGCGGGGCT	15300
TTACCACGCT GATTGCCCGGA GAAGAACTCA ACCTGCTGGC AAAACAAGGC ATGAGATCTT	15360
TGCAATAACA TGAGTTGAGA COTTTGCAAA AAAGCCCTTC CCCGACATCC GAAACCCAAA	15420
CACAGGATTI COGCIGITITI COTACCAAAT ACCTCCTAAT TITACCCAAA TACCCCCTTA	15480
ATCCTCCTCG GACACCCCAT AATCAGGCAT CCGGGCTGCC TTTTAGGCGG CAGCCGGGGC	15540
ATTTAGCCTG TTGGCCGCTT TCAACAGGTT CAAACACATC GCCTTCAGGT GGCTTTGCGC	15600
ACTCACTTTG TCATTTCCAA	15620

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 37:
 - (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 580 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Protein
 - (B) EMPLACEMENT: 1..580
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 37:

Met Lys Phe Phe Pro Ala Pro Cys Leu Leu Val Ile Leu Ala Val Ile 1 5 10 15

								79							
Pro	Ləu	Lys	Thr 20	Ləu	Ala	Ala	Asp	Glu 25	Asn	λsp	Ala	Glu	30	Ilə	γιā
Ser	Met	Gln 35	Arg	Gln	Gln	His	11e 40	Asp	Ala	Glu	Ləu	12 Fan	Thr	γsò	Ala
Asn	Val 50	Arg	Phe	Glu	Gln	Pro 55	Leu	Glu	Lys	Asn	Asn 60	Tyr	Val	Leu	Sər
Glu 65	Asp	Glu	Thr	Pro	Cys 70	Thr	Arg	Val	Asn	Tyr 75	Ile	Ser	Ləu	Asp	Asp 80
Lys	Thr	Ala	Arg	Lys 85	Phe	Ser	Phe	Leu	Pro 90	Ser	Val	Leu	Met	Lys 95	Glu
Thr	Ala	Phe	Lys 100	Thr	Gly	Met	Cys	Leu 105	Gly	Ser	Asn	Asn	Leu 110	Ser	Αrģ
Leu	Gln	Lys 115	Ala	Ala	Gln	Gln	Ile 120	Leu	Ile	Val	Arg	Gly 125	Tyr	Leu	Thr
Ser	Gln 130		Ile	Ile	Gln	Pro 135		Asn	Met	Asp	Ser 140		Ile	Leu	Lys
Leu 145	Arg	Val	Ser	Ala	Gly 150	Glu	Ile	Gly	Asp	Ile 155		Tyr	Glu	Glu	Lys 160
Arg	Àsp	Gly	Lys	Ser 165		Glu	Gly	Ser	11e		· Ala	Phe	Asn	Asn 175	Lys
Phe	Pro	Lau	Tyr 180		Asn	Lys	Ile	Leu 185		Leu	ı Arg) Asp	Val 190	Glu	Gln
Gly	Leu	Glu 195		le.	Arg	Arg	200		Ser	· Val	Lys	205	Asp	Ile	Gln
Ile	210		Ser	Glu	Glu	Glu 215		, Lys	Ser	, Ası	221		n Ile	Lys	Trp
G1n 225		n Ast	Lys	s Pro	230		J Ph€	Sei	: Ile	9 Gly 23!		e Asi	p Asp	Ala	240
Gly	/ Lys	5 Thi	Thi	Gl ₃		Ту	G11	n Gly	250		l Al	a Lei	u Set	255	e Asp

Asn	Pro	Ləu	G1y 260	Ləu	Sər	Asp	Ləu	Phe 265	Tyr	Val	Sər	Tyr	Gly 270	Arg	Gly
Leu	Val	H15 275	Lys	Thr	Ysb	Ləu	Thr 280	Аsp	Ala	Thr	Gly	Thr 285	Glu	Thr	Glu
Sər	G1y 290	Sər	Arg	Sər	Tyr	Ser 295	Val	His	Tyr	Ser	Val 300	Pro	Val	Lys	Lys
Trp 305	Leu	Phe	Ser	Phe	Asn 310	His	Asn	Gly	His	Arg 315	Туг	His	Glu	λla	Thr 320
Glu	Gly	Tyr	Ser	Val 325	Asn	Tyr	уsb	Tyr	Asn 330	Gly	Lys	Gln	Tyr	Gln 335	Ser
Ser	Leu	Ala	Ala 340	Glu	λrg	Met	Leu	Trp 345	Arg	Asn	ΆΓġ	Phe	His 350	Lys	Thr
Ser	Val	G1γ 355	Met	ŗ'ns	Leu	Trp	Thr 360	Arg	Gln	Thr	Tyr	Lys 365	Tyr	Ile	Asp
Аsр	Ala 370	Glu	Ile	Glu	Val	Gln 375	Arg	Arg	Àrg	Ser	Ala 380	Gly	Trp	Glu	Ala
Glu 385	Leu	Arg	His	Arg	Ala 390	Tyr	Leu	ÀSN	Arg	Trp 395	Gln	Leu	Asp	ĠĮĄ	Lys 400
Leu	Ser	Tyr	Lys	Arg 405	Gly	Thr	Gly	Met	Arg 410	Gln	Ser	Met	Pro	Ala 415	Pro
			420					425					Met 430		
Ile	Thr	Ala 435	Gly	Leu	Asp	Ala	Ala 440	Ala	Pro	Phe	Met	Leu 445	Gly	Lys	Gln
Gln	Phe 450	Phe	Tyr	Ala	Thr	Ala 455	Ile	Gln	Ala	Gln	Trp 460	Asn	Lys	Thr	Pro
Leu 465	Val	Ala	Gln	Asp	Lys 470	Leu	Ser	Ile	Gly	Ser 475	Arg	Tyr	Thr	Val	Arg 480
Gly	Phe	Asp	Gly	Glu 485	Gln	Ser	Leu	Phe	Gly 490	Glu	Arg	Gly	Phe	Tyr 495	Trp

Gln Asn Thr Leu Thr Trp Tyr Phe His Pro Asn His Gln Phe Tyr Leu
500 505 510

Gly Ala Asp Tyr Gly Arg Val Ser Gly Glu Ser Ala Gln Tyr Val Ser 515 520 525

Gly Lys Gin Leu Met Gly Ala Val Val Gly Phe Arg Gly Gly His Lys 530 540

Val Gly Gly Met Phe Ala Tyr Asp Leu Phe Ala Gly Lys Pro Leu His 545 550 555 560

Lys Pro Lys Gly Phe Gln Thr Thr Asn Thr Val Tyr Gly Phe Asn Leu 565 570 575

Asn Tyr Ser Phe 580

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 38:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 1981 acides amines
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NCMBRE DE BRINS. simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NCM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 1.. 1981
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 38:

Met Asn Lys Gly Leu His Arg Ile Ile Phe Ser Lys Lys His Ser Thr

1 5 10 15

Met Val Ala Val Ala Glu Thr Ala Asn Ser Gln Gly Lys Gly Lys Gln 20 25 30

Ala Gly Ser Ser Val Ser Val Ser Leu Lys Thr Ser Gly Asp Leu Cys
35 40 45

								02							
Gly	Lys 50	Lau	Lys	Thr	Thr	Ləu 55	Lys	Thr	Leu	Val	Cys 60	Ser	Ləu	Val	Ser
Lau 65	Ser	Мөt	Val	Ləu	Pro 70	Ala	Hıs	Ala	Gln	Ile 75	Thr	Thr	λsp	Lys	Ser 80
Ala	Fro	Lys	λsn	Gln 85	Gln	Val	Val	Ilə	Ləu 90	Lys	Thr	Asn	Thr	Gly 95	Ala
Pro	Leu	Val	Asn 100	Ile	Gln	Thr	Pro	Asn 105	Gly	Arg	Gly	Leu	Ser 110	His	Asn
Arg	Tyr	Thr 115	Gln	Phe	Asp	Val	Asp 120	Asn	Lys	Gly	λla	Val 125	Leu	λsn	Asn
Asp	λrg 130	Asn	Asn	Asn	Pro	Phe 135	Leu	Val	Lys	GIA	Ser 140	Ala	Gln	Leu	īle
Leu 145	Asn	Glu	Val	Arg	Gly 150	Thr	Ala	Ser	Lys	Leu 155	Asn	Gly	Ile	Val	Thr 160
Val	Gly	Gly	Gln	Lys 165	Ala	ÀSP	Val	Ile	Ile 170	Ala	Asn	Pro	Asn	Gly 175	Ile
Thr	Val	Asn	Gly 180	Gly	Gly	Phe	Lys	Asn 185	Val	Gly	Arg	Gly	190	Leu	Thr
Ile	Gly	Ala 195	Pro	Gln	Ile	Gly	Lys 200	Asp	Gly	Ala	Leu	Thr 205	Gly	Phe	Asp
Val	Arg 210	Gln	Gly	Thr	Ləu	Thr 215	Val	Gly	Ala	Ala	Gly 220	Trp	Asn	Asp	Lys
Gly 225	Gly	Ala	Asp	Туг	Thr 230	Gly	Val	Leu	Ala	Arg 235	Ala	Val	Ala	Leu	Gln 240
Gly	Lys	Leu	Gln	Gly 245	Lys	Asn	Leu	Ala	Val 250	Ser	Thr	Gly	Pro	Gln 255	Lys
Val	Asp	Tyr	Ala 260	Ser	Gly	Glu	Ile	Ser 265	Ala	Glγ	Thr	Ala	Ala 270	Gly	Thr
Lys	Pro	Thr 275	Ile	Ala	Leu	Asp	Thr 280	Ala	Ala	Leu	Gly	Gly 285	Met	Tyr	Ala

Asp	Ser 290	Ile	Thr	Leu	Ile	Ala 295	Asn	Glu	Lys	Gly	Val 300	Gly	Val	Lys	RZA
Ala 305	Gly	Thr	Lau	Glu	Ala 310	Ala	Lys	Gln	Leu	11e 315	Val	Thr	Ser	Ser	Gly 320
Arg	Ilə	Glu	Asn	Ser 325	Gly	Arg	Ile	Ala	Thr 330	Thr	Ala	Asp	Gly	Thr 335	Glu
Ala	Ser	Pro	Thr 340	Tyr	Leu	Ser	Ilə	Glu 345	Thr	Thr	Glu	Lys	Gly 350	Ala	λla
Gly	Thr	Phe 355	Ile	Sər	Asn	Gly	Gly 360	Arg	Ile	Glu	Sər	Lys 365	Gly	Leu	Leu
Val	Ile 370	Glu	Thr	Gly	Glu	Asp 375	Ile	Ser	Leu	Arg	Asn 380	Gly	Ala	Val	۷al
Gln 385	Asn	Asn	Gly	Ser	Arg 390	Pro	Ala	Thr	Thr	Val 395	Leu	Asn	Ala	Gly	His 400
Asn	Leu	Val	Ile	Glu 405	Ser	Lys	Thr	Asn	Val 410	Asn	Asn	Ala	Lys	Gly 415	Ser
Ala	Asn	Leu	Ser 420	Ala	Gly	Gly	Arg	Thr 425	Thr	Ilə	Asn	Asp	Ala 430	Thr	Ile
Gln	Ala	Gly 435	Ser	Ser	Val	Туг	Ser 440	Ser	Thr	Lys	Gly	Asp 445	Thr	Glu	Leu
Glγ	Glu 450	Asn	Thr	Arg	Ile	Ile 455	Ala	Glu	ASN	Val	Thr 460	Val	Leu	Ser	Asn
Gly 465	Ser	Ile	Gly	Ser	Ala 470	Ala	Val	Ile	Glu	Ala 475	Lys	Asp	Thr	Ala	His 480
Ile	Glu	Ser	Gly	Lys 485	Pro	Leu	Ser	Leu	Glu 490	Thr	Ser	Thr	Val	Ala 495	Ser
Àsn	Ile	Àrg	Leu		Asn	Gly	Asn	Ile		Gly	Gly	Lys	Gln 510		Ala

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

525

Leu Leu Ala Asp Asp Asn Ile Thr Ala Lys Thr Thr Asn Leu Asn Thr

520

Pro	G1γ 530	λsn	Ləu	Tyr	Val	His 535	Thr	Gly	Lys	Ysb	Lau 540	Asn	Ləu	Asn	Val
Asp 545	Lys	λsp	Leu	Ser	Ala 550	Ala	Ser	Ile	His	Ləu 555	Lys	Ser	γsb	λsn	Ala 560
Ala	His	Ilə	Thr	Gly 565	Thr	Ser	Lys	Thr	Lau 570	Thr	Ala	Ser	Lys	Asp 575	Me t
Gly	Val	Glu	Ala 580	Gly	Leu	Ləu	Asn	Val 585	Thr	Asn	Thr	Asn	Leu 590	YLĠ	Thr
Asn	Ser	Gly 595	Asn	Leu	His	Ile	Gln 600	Ala	Ala	Lys	Gly	Asn 605	Ile	Gln	Ləu
Arg	λsn 610	Thr	Lys	Leu	Asn	Ala 615	Ala	Lys	Ala	Leu	Glu 620	Thr	Thr	Ala	Leu
Gln 625	Gly	Asn	Ile	Val	Ser	Asp	Gly	Leu	His	Ala 635	Val	Ser	Ala	Ysb	Gly 640
His	Val	Ser	Leu	Leu 645	Ala	Asn	Gly	Asn	Ala 650	Asp	Phe	Thr	Gly	His 655	Asn
Thr	Leu	Thr	Ala 660	Lys	Ala	АSP	Val	Asn 665	Ala	Gly	Ser	Val	Gly 670	Lys	Gly
Arg	Leu	Lys 675	Ala	YSÞ	Asn	Thr	Asn 680	Ile	Thr	Ser	Ser	Ser 685	Gly	Аsр	Ile
Thr	Leu 690	Val	Ala	Gly	Asn	Gly 695	Ile	Gln	Leu	Gly	Asp 700	Gly	Lys	Gln	Arg
Asn 705	Ser	Ile	Asn	Gly	Lys 710	His	Ile	Ser	Ile	Lys 715	Asn	Asn	Gly	Gly	Asn 720
Ala	Asp	Leu	Lys	Asn 725	Leu	Asn	Val	His	Ala 730	Lys	Ser	Gly	Ala	Leu 735	Asn
Ile	His	Ser	Asp 740	Arg	Ala	Leu	Ser	11e 745	Glu	Asn	Thr	Lys	Leu 750	Glu	Ser
Thr	His	Asn 755	Thr	His	Leu	Asn	Ala 760		His	Glu	Arg	Val	Thr	Lau	Asn

								05							
Gln	Val 770	λsp	Ala	Tyr	919	His 775	λrg	His	Lau	Sər	Ilə 780	Thr	Gly	Sər	Gln
11e 785	Trp	Gln	Asn	Аsp	Lys 790	Leu	Pro	Sər	Ala	Asn 795	Lys	Leu	Val	Ala	800
Gly	Val	Leu	Ala	Leu 805	Asn	Ala	λrg	Tyr	Ser 810	Gln	Ile	Ala	Asp	Asn 815	The
Thr	Leu	Arg	Ala 820	Gly	Ala	Ilə	Asn	Lau 825	Thr	Ala	Gly	Thr	Ala 830	Ləu	Val
Lys	Arg	Gly 835	Asn	Ile	Asn	Trp	Sər 840	Thr	Val	Ser	Thr	Lys 845	Thr	Leu	Glu
Asp	Asn 850	Ala	Glu	Leu	Lys	Pro 855	Leu	Ala	Gly	Arg	Leu 860	Asn	Ile	Glu	Ala
Gly 865	Ser	Gly	Thr	Leu	Thr 870		Glu	Pro	Ala	Asn 875	Arg	Ile	Ser	λla	H15
Thr	ÀSP	Leu	Ser	Ile 885	Lys	Thr	Gly	Gly	Lys 890	Leu	Leu	Leu	Ser	Ala 895	Lys
Gly	Gly	Asn	Ala 900	Gly	Aia	Pro	Ser	Ala 905	Gln	Val	Ser	Ser	Leu 910	Glu	Ala
Lys	Gly	Asn 915	Ile	Arg	Leu	Val	Thr 920	Gly	Glu	Thr	Аsр	Leu 925	Arg	Gly	Ser
Lys	11e 930	Thr	Ala	Gly	Lys	Asn 935	Leu	Val	Val	Ala	Thr 940	Thr	Lys	Gly	Lys
Leu 945	Asn	Ile	Glu	Ala	Val 950	Asn	Asn	Ser	Phe	Ser 955	Asn	Tyr	Phe	Pro	7h1
Gln	Lys	Ala	Ala	Glu 965	Leu	Asn	Gln	Lys	Ser 970	Lys	Glu	Leu	Glu	Gln 975	Glı
Ile	Ala	Gln	Leu 980	Lys	Lys	Ser	Ser	Pro 985	Lys	Ser	Lys	Leu	11e 990	Pro	Thi
Leu	Gln	Glu 995		Arg	Asp	Arg	Leu 100		Phe	Tyr	Ile	Gln 100		Ile	Ası

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

1000

- Lys Gie val Lys Gly Lys Lys Pro Lys Gly Lys Glu Tyr Leu Gln Ala 1010 1015 1020
- Lys Leu Ser Ala Gln Asn Ile Asp Leu Ile Ser Ala Gln Gly Ile Glu 1025 1030 1035 1040
- Ile Ser Gly Ser Asp Ile Thr Ala Ser Lys Lys Leu Asn Leu His Ala 1045 1050 1055
- Ala Gly Val Leu Pro Lys Ala Ala Asp Ser Glu Ala Ala Ala Ile Leu 1060 1065 1070
- Ite Asp Gly Ite Thr Asp Gln Tyr Glu Ite Gly Lys Pro Thr Tyr Lys 1075 1080 1085
- Ser His Tyr Asp Lys Ala Ala Leu Asn Lys Pro Ser Arg Leu Thr Gly 1090 1095 1100
- Arg Thr Gly Val Ser Ile His Ala Ala Ala Ala Leu Asp Asp Ala Arg 1105 1110 1115 1120
- Ile Ile Ile Gly Ala Ser Glu Ile Lys Ala Pro Ser Gly Ser Ile Asp 1125 1130 1135
- Ile Lys Ala His Ser Asp Ile Val Leu Glu Ala Gly Gln Asn Asp Ala 1140 1145 1150
- Tyr Thr Phe Leu Lys Thr Lys Gly Lys Ser Gly Lys Ile Ile Arg Lys
 1155 1160 1165
- Thr Lys Phe Thr Ser Thr Arg Asp His Leu Ile Met Pro Ala Pro Val 1170 1175 1180
- Glu Leu Thr Ala Asn Gly Ile Thr Leu Gln Ala Gly Gly Asn Ile Glu 1185 1190 1195 1200
- Ala Asn Thr Thr Arg Phe Asn Ala Pro Ala Gly Lys Val Thr Leu Val 1205 1210 1215
- Ala Gly Glu Glu Leu Gln Leu Leu Ala Glu Glu Gly Ile His Lys His 1220 1225 1230
- Glu Leu Asp Val Gln Lys Ser Arg Arg Phe Ile Gly Ile Lys Val Gly
 1235 1240 1245

Lys	Ser 1250		Tyr	Ser		Asn 1255		Ləu	Asn	Glu	Th: 1260		Lau	Pro	Val
Arg 1265		Val	Ala	Gla	Thr 1270		Ala	Thr	Arg	Ser 1275	Giy ,	Trp	Asp	Thr	Val 1290
Leu	Glu	Gly	Thr	Glu 1285		Lys	Thr	Thr	Lau 1290		Gly	Ala	λsp	Ile 1295	
λla	Glý	Val	Gly 1300		Lys	Ala	λrg	Val 1309		Ala	Lys	Ile	Ile 1310	Leu)	Lys
Glγ	Ile	Val		Arg	Ile	Gln	Ser 1320		Glu	Lys	Leu	Glu 132		λsn	Ser
Thr	Val		Gln	Lys	Gla	Ala 133		Arg	Gly	Ser	Thr 1349		Glu	Thr	Leu
Lys 134		Pro	Ser	Phe	Glu 135		Pro	Thr	Pro	Pro 135	Lys 5	Leu	Ser	Ala	Pro 1360
Gly	Gly	Tyr	Ile	Val		Ile	Pro	Lys	Gly		Leu	Lys	Thr	Glu 137	Ile 5

- Giu Lys Leu Ser Lys Gln Pro Glu Tyr Ala Tyr Leu Lys Gln Leu Gln 1380 1385 1390
- Val Ala Lys Asn Ile Asn Trp Asn Gln Val Gln Leu Ala Tyr Asp Arg 1395 1400 1405
- Trp Asp Tyr Lys Gln Glu Gly Leu Thr Glu Ala Gly Ala Ala Ile Ile 1410 1415 1420
- Ala Leu Ala Val Thr Val Val Thr Ser Gly Ala Gly Thr Gly Ala Val 1425 1430 1435 1440
- Leu Gly Leu Asn Gly Ala Ala Ala Ala Ala Thr Asp Ala Ala Phe Ala 1445 1450 1455
- Ser Leu Ala Ser Gln Ala Ser Val Ser Phe Ile Asn Asn Lys Gly Asp 1460 1465 1470
- Val Gly Lys Thr Leu Lys Glu Leu Gly Arg Ser Ser Thr Val Lys Asn 1475 1480 1485

Leu	Val	Val	λla	Ala	Ala	Thr	Ala	Gly.	Val	λla	Asp	Lys	Ile	Gly	Ala
	1490)				1495	5				1500)			

- Ser Ala Leu Asn Asn val Ser Asp Lys Gln Trp Ile Asn Asn Leu Thr 1505 1510 1515 1520
- Val Asn Leu Ala Asn Ala Gly Ser Ala Ala Leu Ile Asn Thr Ala Val 1525 1530 1535
- Asn Gly Gly Ser Leu Lys Asp Asn Leu Glu Ala Asn Ile Leu Ala Ala 1540 1545 1550
- Leu Val Asn Thr Ala His Gly Glu Ala Ala Ser Lys Ile Lys Gln Leu 1555 1560 1565
- Asp Gin His Tyr Ile Val His Lys Ile Ala His Ala Ile Ala Glv Cys 1570 1580
- Ala Ala Ala Ala Asn Lys Gly Lys Cys Gln Asp Gly Ala Ile Gly
 1585 1590 1595 1600
- Ala Ala Val Gly Glu Ile Val Gly Glu Ala Leu Thr Asn Gly Lys Asn 1605 1610 1615
- Pro Asp Thr Leu Thr Ala Lys Glu Arg Glu Gln Ile Leu Ala Tyr Ser 1620 1625 1630
- Lys Leu Val Ala Gly Thr Val Ser Gly Val Val Gly Gly Asp Val Asn 1635 1640 1645
- Ala Ala Ala Asn Ala Ala Glu Val Ala Val Lys Asn Asn Gln Leu Ser 1650 1655 1660
- Asp Lys Glu Gly Arg Glu Phe Asp Asn Glu Met Thr Ala Cys Ala Lys 1665 1670 1675 1680
- Gln Asn Asn Pro Gln Leu Cys Arg Lys Asn Thr Val Lys Lys Tyr Gln 1685 1690 1695
- Asn Val Ala Asp Lys Arg Leu Ala Ala Ser Ile Ala Ile Cys Thr Asp 1700 1705 1710
- Ile Ser Arg Ser Thr Glu Cys Arg Thr Ile Arg Lys Gln His Leu Ile 1715 1720 1725

- Asp Ser Arg Ser Leu His Ser Ser Trp Glu Ala Gly Leu Ile Gly Lys 1730 1735 1740
- Asp Asp Glu Trp Tyr Lys Lau Phe Sar Lys Sar Tyr Thr Gln Ala Asp 1745 1750 1755 1760
- Leu Ala Leu Gln Ser Tyr His Leu Asn Thr Ala Ala Lys Ser Trp Leu 1765 1770 1775
- Gin Ser Gly Asn Thr Lys Pro Leu Ser Glu Trp Met Ser Asp Gln Gly
 1780 1785 1790
- Tyr Thr Leu Ile Ser Gly Val Asn Pro Arg Phe Ile Pro Ile Pro Arg 1795 1800 1805
- Gly Phe Val Lys Gln Asn Thr Pro Ile Thr Asn Val Lys Tyr Pro Glu 1810 1815 1820
- Gly Ile Ser Phe Asp Thr Asn Leu Lys Arg His Leu Ala Asn Ala Asp 1825 1830 1835 1840
- Gly Phe Ser Gln Glu Gln Gly Ile Lys Gly Ala His Asn Arg Thr Asn 1845 1850 1855
- Phe Met Ala Glu Leu Asn Ser Arg Gly Gly Arg Val Lys Ser Glu Thr 1860 1865 1870
- Gin Thr Asp Ile Glu Gly Ile Thr Arg Ile Lys Tyr Glu Ile Pro Thr 1875 1880 1885
- Leu Asp Arg Thr Gly Lys Pro Asp Gly Gly Phe Lys Glu Ile Ser Ser 1890 1895 1900
- Ile Lys Thr Val Tyr Asn Pro Lys Lys Phe Ser Asp Asp Lys Ile Leu 1905 1910 1915 1920
- Gln Met Ala Gln Asn Ala Ala Ser Gln Gly Tyr Ser Lys Ala Ser Lys 1925 1930 1935
- Ile Ala Gln Asn Glu Arg Thr Lys Ser Ile Ser Glu Arg Lys Asn Val
- Ile Gln Phe Ser Glu Thr Phe Asp Gly Ile Lys Phe Arg Ser Tyr Phe 1955 1960 1965

Asp	Val Asn	Thr Gly Arg	Ile Thr Asn Il	a His Pro Glu
	1970		1975	1980

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 39:
 - (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 143 acides aminés
 - (3) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (1X) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT:1..143
 - (x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEC ID NO: 39:

Met Lys Asn Asn Ile.Phe Leu Asn Leu Asn Lys Lys Ser Ile Asn Asn 1 5 10 15

Asn His Phe Val Ile Ser Ile Phe Phe Glu Thr Ile Tyr Gln Phe Glu 20 25 30

Thr Lys Asp Thr Leu Leu Glu Cys Phe Lys Asn Ile Thr Thr Thr Gly 35 40 45

His Phe Gly Val Ile Gly Ala Gln Tyr Glu Lys Ile Asp Ala Thr Arg 50 55 60

Trp Ile Gly Asp Tyr Glu Glu Val Asn Gly Phe Glu Tyr Ile Asp Lys 65 70 75 80

Ala Pro Ser Ile Tyr Phe Ser Val Gly Asp Asp Phe Asn Pro Glu Glu 85 90 95

Leu Ile Ile Pro Ile Asn Leu Ala Tyr His Tyr Phe Asn Ile Ala Ile 100 105 110

Ser Asp Phe Leu Ile Ala His Pro Glu Tyr Gln Lys Lys Cys Lys Glu 115 120 125

Ile Gln Lys Thr Tyr Ser Gln Thr Asn Cys Ser Leu His Glu Thr 130 135 140

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 40:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE.
 - (A) LCNGUEUR: 833 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (11) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 1..833
 - (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 40:
 - Val Leu Lys Thr Pro Pro Thr Leu Ala Ala Glu Leu Ser Gly Lys Thr
 - Gly Val Ser Ile Ser Ala Pro Tyr Ala Asn Glu Asn Ser Arg Ile Leu
 - Leu Ser Thr Thr Asp Ile Ser Ser Glu Asn Gly Lys Ile Lys Ile Gln
 35 40 45
 - Ser Tyr Gly Asp Gln Tyr Tyr Tyr Ala Arg Gln Ser Glu Leu Tyr Thr 50 55 60
 - Phe Glu Arg Arg Ser Tyr Lys Thr Gly Lys Trp Tyr Asn Arg Lys His
 65 70 75 80
 - Ile Thr Glu Val Lys Glu His Lys Asn Ala Lys Pro Asp Ala Val Asn 85 90 95
 - Leu Ser Ala Ser Gln Gly Ile Asp Ile Lys Ser Gly Gly Ser Ile Asp
 - Ala Tyr Ala Thr Ala Phe Asp Ala Pro Lys Gly Ser Ile Asn Ile Glu

Ala	Gly 130	Arg	Lys	Lau	Thr	Lau 135	Tyr	Ala	Val	Glu	Glu 140	Ľeu	Asn	Tyr	λsp
Lys 145	Leu	Хsр	Sər	Gln	Lys 150	Arg	Arg	Arg	Phe	Leu 155	Gly	Ile	Ser	Туг	Ser 160
Lys	Ala	His	Аsp	Thr 165	Thr	Thr	Gln	Val	Met 170	Lys	Thr	Ala	Leu	Pro 175	Ser
Arg	Val	Val	Ala 180	Glu	Ser	Ala	Asn	Leu 185	Gln	Ser	Gly	Trp	Asp 190	Thr	Lys
Leu	Gln	Gly 195	Thr	Gln	Phe	Glu	Thr 200	Thr	Leu	Gly	Gly	Ala 205	Thr	Ile	۲rg
Ala	Gly 210	Val	GIA	Glu	Gln	Ala 215	Arg	Ala	Asp	Ala	Lys 220	Ile	Ile	Leu	Glu
Gly 225	Ile	Lys	Ser	Ser	11e 230	Hıs	Thr	Glu	Thr	Val 235	Ser	Ser	Ser	Lys	Ser 240
Thr	Leu	Trp	Gln	Lys 245	Gln	Ala	Gly	Arg	Gly 250	Ser	Asn	Ile	Glu	Thr 255	Leu
Gln	Ləu	Pro	Ser 260	Phe	Thr	Gly	Pro	Val 265	Ala	Pro	Val	Leu	Ser 270	Ala	Pro
Gly	Gly	Tyr 275	Ile	Val	Asp	Ile	Pro 280	Lys	Gly	Asn	Leu	Lys 285	Thr	Gln	Ile
Glu	Thr 290	Leu	Thr	Lys	Gln	Pro 295	Glu	Туг	Ala	Туг	Leu 300	Lys	Gln	Leu	Ģln
Val 305	Ala	Lys	Asn	Ile	Asn 310	Trp	Asn	Gln	Val	Gln 315	Leu	Ala	Туг	Аsp	Lys 320
Trp	Asp	Tyr	Lys	Gln 325	Glu	Gly	Met	Thr	Pro 330	Ala	Ala	Ala	Ala	Val 335	Val
Val	Ile	Val	Val 340	Thr	Val	Leu	Thr	Tyr 345	Gly	Ala	Leu	Ser	Ala 350	Pro	Ala
Ala	Ala	Gly	Thr	Ala	Gly	Ala	Ala	Gly	Ala	Gly	Ala	Gly	Gly	Ala	Ala

YIS	370	inr	YIO	MIG	GIÀ	7hr 375	GIŸ	VO.1	714	v19	380	fur	VIO	7.0	1.12
Thr 385	Gly	Val	Ala	Ala	G1y 390	Thr	Ser	Ala	Ala	Ala 395	Ile	Thr	Thr	Ala	40¢
Gļķ	Lys	λla	Aia	Leu 405	Ala	Ser	Ľeu	Ala	Ser 410	Gla	Ala	Ala	Val	Ser 415	Lət
Ile	Asn	Asn	Lys 420	Gly	Asp	Ile	Asn	His 425	Thr	Lau	Lys	Glu	Lau 430	Gly	Lys
Ser	Ser	Thr 435	Val	ΆΓĠ	Gln	Ala	Ala 440	Thr	Ala	Ala	Val	Thr 445	Ala	Gly	Va
Leu	Gln 450	Gly	Ile	Ser	Gly	Leu 455	λsπ	Thr	Gln	Ala	Ala 460	Glu	Ala	Val	Se
Lys 465	His	Phe	His	Ser	Pro 470	Ala	Ala	Gly	Lys	Leu 475	Thr	Ala	Asn	Leu	116 480
Asn	Ser	Thr	λla	Ala 485	Ala	Ser	Val	His	Thr 490	Ala	Ile	Asn	Gly	Gly 495	Set
Leu	Lys	ysb	Asn 500	Leu	Gly	Asp	Ala	Ala 505	Leu	Gly	Ala	Ile	Val 510	Ser	Thi
Val	His	Gly 515	Glu	Val	Ala	Ser	Lys 520	Ile	Lys	Phe	Asn	Leu 525	Ser	Glu	Asi
Tyr	Ile 530	Ala	His	Lys	Ile	Ala 535	His	Ala	Val	Ala	Gly 540	Cys	Ala	Ser	Ala
Val 545	Ala	ASN ·	Lys	Gly	Lys 550	Cys	Arg	Asp	Gly	Ala 555	Ile	Gly	Ala	Ala	Va. 560
Gly	Glu	Met	Val	Gly 565	Glu	Thr	Leu	Leu	Asp 570	Gly	Arg	Asp	Val	Gly 575	Ly
Leu	Ser	Pro	Gln 580	Glu	Arg	Gln	Lys	Val 585	Ile	Ala	Tyr	Ser	Gln 590	Ile	Ile
Ala	Gly	Ser 595	Ala	Val	Ala	Leu	Val 600	Lys	Gly	λsp	Val	Asn 605	Thr	Ala	Va.

Asn	Ala	Ala	Thr	Val	Ala	Val	Glu	Asn	Asn	Ser	Leu	Lau	Ala	Arg	Arg
	610					615					620				

- Arg Val Asn Ile Arg Trp Thr Pro Arg Gln Glu Leu Glu His Glu Tyr 625 630 635 640
- Ala Ile Leu Glu Ile Gln Ala Ile Thr Asn Gln Ile Arg Aro Leu Asp 645 650 655
- Pro Lys Phe Asn Gly Ile Ala Ile Leu Arg Thr Pro Gly Glu Pro Trp 660 665 670
- Thr Arg His Asp Val Gln Thr Tyr Arg Gln Tyr Tyr Asn Gln Lau Arg 675 680 685
- Glu Ser Arg Gly Phe Ala Val Glu Pro Ile Tyr Arg Ile Arg Ile Asn 690 695 700
- Asn Gly Asn Glu Phe Asn Arg Ile Met Ser Ser Lys Tyr Pro Tyr Asn 705 710 715 720
- Glu Leu Tyr Val Ala Asn Pro Lys Ser Ala Thr Gly Tyr Phe Arg Val 725 730 735
- Asp Ser Tyr Asp Pro Ala Thr Arg Glu Ile Ile Ser Arg Lys Phe Thr 740 745 750
- Gln Phe Ser Gln Ile Gln Glu Ser Thr Gly Ile Gly Tyr Ile Lys Glu 755 760 765
- Ala Val Arg Lys Tyr Ser Pro Gly Thr Val IIe Ser Asn Val Pro Ser 770 775 780
- Thr Pro Thr Thr Ile Arg Gly Arg Lys Leu Glu Gly Lys Leu Ile Leu 785 790 795 800
- Glu Vai Pro Ala Gln Val Asn Pro IIe Pro Gln Ser Val Leu Arg Ala 805 810 815
- Ala Gln Glu Glu Asn Val Ile Ile Arg Asp Thr Thr Gly Arg Ile Tyr 820 825 830

Lys

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 41.
 - (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 833 acides amines
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: lineaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
 - (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 41:
- Val Leu Lys Thr Pro Pro Thr Leu Aia Ala Glu Leu Ser Gly Lys Thr
- Gly Val Ser Ile Ser Ala Pro Tyr Ala Asn Glu Asn Ser Arg Ile Leu 20 25 30
- Leu Ser Thr Thr Asp Ile Ser Ser Glu Asn Gly Lys Ile Lys Ile Gln
 35 40 45
- Ser Tyr Gly Asp Gln Tyr Tyr Tyr Ala Arg Gln Ser Glu Leu Tyr Thr
- Phe Glu Arg Arg Ser Tyr Lys Thr Gly Lys Trp Tyr Asn Arg Lys His
 65 70 75 80
- Ile Thr Glu Val Lys Glu His Lys Asn Ala Lys Pro Asp Ala Val Asn 85 90 95
- Leu Ser Ala Ser Gln Gly Ile Asp Ile Lys Ser Gly Gly Ser Ile Asp 100 105 110
- Ala Tyr Ala Thr Ala Phe Asp Ala Pro Lys Gly Ser Ile Asn Ile Glu 115 120 125
- Ala Gly Arg Lys Leu Thr Leu Tyr Ala Val Glu Glu Leu Asn Tyr Asp 130 135 140
- Lys Leu Asp Ser Gln Lys Arg Arg Phe Leu Gly Ile Ser Tyr Ser 145 150 155 160
- Lys Ala His Asp Thr Thr Thr Gln Val Met Lys Thr Ala Leu Pro Ser 165 170 175

Arg	Val	Val	Ala 180	Glu	Sər	λla	Asn	Leu 185	Gln	Ser	Gly	Тгр	130 Y2b	Thr	Lys
Leu	Gln	Gly 195	Thr	Gln	Phe	Glu	Thr 200	Thr	Ləu	Gly	Gly	Ala 205	Thr	Ilə	Arg
Ala	Gly 210	Val	Gly	Glu	Gln	Ala 215	yrğ	Ala	Asp	Ala	Lys 220	Ile	Ile	Ləu	Glu
Gly 225	Ile	Lys	Ser	Ser	11e 230	His	Thr	Glu	Thr	Val 235	Ser	Ser	Sər	Lys	Sər 240
Thr	Leu	Trp	Gln	Lys 245	Gln	Ala	Gly	Arg	Gly 250	Ser	Asn	Ile	Glu	Thr 255	Leu
Gln	Leu	Pro	Ser 260	Phe	Thr	Gly	Pro	Val 265	λla	Pro	Val	Leu	Ser 270	Ala	Pro
Gly		Tyr 275	Ile	Val	Ysb	Ile	Pro 280	Lys	Gly	Àsn	Leu	Lys 285	Thr	Gln	Ile
Glu	Thr 290	Leu	Thr	Lys	Gln	Pro 295	Glu	Туг	Ala	Tyr	Leu 300	Lys	Gln	Leu	Glm
Val 305	Ala	Lys	Asn	Ile	Asn 310	Trp	Asn	Gln	Val	Gln 315	Leu	Ala	Tyr	Asp	Lys 320
Trp	Asp	Tyr	Lys	Gln 325	Glu	Gly	Met	Thr	Pro 330	Ala	Ala	Ala	Ala	Val 335	Val
Val	Ilə	Val	Val 340	Thr	Val	Leu	Thr	Tyr 345	Gly	Ala	Leu	Ser	Ala 350	Pro	Ala
Ala	Ala	Gly 355	Thr	Ala	Gly	Ala	Ala 360	Gly	Ala	Gly	Ala	Gly 365	Gly	Ala	Ala
Ala	Gly 370	Thr	Ala	Ala	Gly	Thr 375	Gly	Val	Ala	Ala	Gly 380	Thr	Ala	Ala	Thr
Thr 385	Gly	Val	Ala	Ala	Gly 390	Thr	Ser	Ala	Ala	Ala 395	Ile	Thr	Thr	Ala	Ala 400
Gly	Lys	Ala	Ala	Leu 405	Ala	Ser	Leu	Ala	Ser 410	Gln	Ala	Ala	Val	Ser 415	Leu

- Ile Asn Asn Lys Gly Asp Ile Asn His Thr Leu Lys Glu Leu Gly Lys
 420 425 430
- Ser Ser Thr Val Arg Gln Ala Ala Thr Ala Ala Val Thr Ala Gly Val
- Leu Gln Gly Ile Ser Gly Leu Asn Thr Gln Ala Ala Glu Ala val Ser 450 455 460
- Lys His Phe His Ser Pro Ala Ala Gly Lys Leu Thr Ala Asn Leu Ile 465 470 475 480
- Asn Ser Thr Ala Ala Ala Ser Val His Thr Ala Ile Asn Gly Gly Ser
 485 490 495
- Leu Lys Asp Asn Leu Gly Asp Ala Ala Leu Gly Ala Ile Val Ser Thr
- Val His Gly Glu Val Ala Ser Lys Ile Lys Phe Asn Leu Ser Glu Asp 515 520 525
- Tyr Ile Ala His Lys Ile Ala His Ala Val Ala Gly Cys Ala Ser Ala 530 535 540
- Val Ala Asn Lys Gly Lys Cys Arg Asp Gly Ala Ile Gly Ala Ala Val 545 550 555 560
- Gly Glu Met Val Gly Glu Thr Leu Leu Asp Gly Arg Asp Val Gly Lys
 565 570 575
- Leu Ser Pro Gln Glu Arg Gln Lys Val Ile Ala Tyr Ser Gln Ile Ile 580 585 585
- Ala Gly Ser Ala Val Ala Leu Val Lys Gly Asp Val Asn Thr Ala Val 595 600 605
- Asn Ala Ala Thr Val Ala Val Glu Asn Asn Ser Leu Leu Ala Arg Arg
- Arg Val Asn Ile Arg Trp Thr Pro Arg Gln Glu Leu Glu His Glu Tyr 625 630 635 640
- Ala Ile Leu Glu Ile Gln Ala Ile Thr Asn Gln Ile Arg Arg Leu Asp
 645 650 655

Pro Lys Phe Asn Gly Ile Ala Ile Leu Arg Thr Pro Gly Glu Pro Trp
660 665 670

Thr Arg His Asp Val Gln Thr Tyr Arg Gln Tyr Tyr Asn Gln Leu Arg
675 680 685

Glu Ser Arg Gly Phe Ala Val Glu Pro Ile Tyr Arg Ile Arg Ile Asn 690 695 700

Asn Gly Asn Glu Phe Asn Arg Ile Met Ser Ser Lys Tyr Pro Tyr Asn 705 710 715 720

Glu Leu Tyr Val Ala Asn Pro Lys Ser Ala Thr Gly Tyr Phe Arg Val 725 730 735

Asp Ser Tyr Asp Pro Ala Thr Arg Glu Ile Ile Ser Arg Lys Phe Thr
740 745 750

Gln Phe Ser Gln Ile Gln Glu Ser Thr Gly Ile Gly Tyr Ile Lys Glu 755 760 765

Ala Val Arg Lys Tyr Ser Pro Gly Thr Val Ile Ser Asn Val Pro Ser 770 775 780

Thr Pro Thr Thr Ile Arg Gly Arg Lys Leu Glu Gly Lys Leu Ile Leu 785 790 795 800

Glu Val Pro Ala Gln Val Asn Pro Ile Pro Gln Ser Val Leu Arg Ala 805 810 815

Ala Gln Glu Glu Asn Val Ile Ile Arg Asp Thr Thr Gly Arg Ile Tyr 820 825 830

Lys

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 42:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 162 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

- (11) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (1X) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 1. 162
- (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 42:

Met Lys Lys Asp Ile Phe Tyr Cys Giu Gln Trp Ser Tyr Gly Tyr Lys

1 10 15

Arg Leu His Lys Pro Phe Ser Glu Lys Gln Ala Glu Glu Lys His Leu 20 25 30

Lys Gly Glu Leu Tyr Thr Ala Val Ile Gly Ser Ala Thr Gln Pro Glu

Tyr Val Ile Thr Leu Arg Glu Glu Val Gly Phe Phe Ser Val Asn Phe

Phe Asp Lys Phe Gly Arg Asp Tyr Leu Thr His Gln Phe Gln Lys Tyr 65 70 75 80

Ser Asn Ser Asn Tyr Tyr Phe Leu Ser Met Ala Val Trp Arg Asp Tyr 85 90 95

Ile Thr Leu Glu Ser His Asp Leu Ala Glu Gly Tyr Thr Tyr Phe Phe 100 105 110

Asn Glu Asn Thr Asp Asp Cys Tyr Val Leu Lys Gln Asp Phe Ile Asn 115 120 125

Asn Glu Arg Tyr Glu Lys Thr Glu Leu Tyr Ser Gln Lys Asp Lys Val

Ile Leu Phe Pro Lys Phe Gly Glu Tyr Asp Leu Val Leu Asn Pro Asp 145 150 155 160

Ile Ile

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 43:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR 90 acides aminés
 - (B) TYPE: acide amine
 - (C) NOMBRE DE BRINS. Simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (11) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 1..90
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 43:

Met Asn Lys Arg Met Lys Met Cys Pro Ala Cys Gln Gln Gly Tyr Leu 1 5 10 15

Tyr His Ser Lys Pro Lys Tyr Leu His Asp Glu Ile Ile Leu Cys Asp 20 25 30

Glu Cys Asp Ala Val Trp Leu Lys Gly Met Asn Ile Phe Tyr Gly Glu 35 40 45

Tyr Glu Lys Asp Phe Tyr Ser Tyr Val Pro Phe Met Glu Ser Gln Gly
50 55 60

Ile Thr Ser Glu Cys Ile Trp Glu Gly Asp Leu Phe Asp His Pro Tyr 65 70 75 80

Tyr Glu Asp Glu Asn Ser Asn Asp Met Asp 85 90

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 44:
 - (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 313 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide

- (1X) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 (B) EMPLACEMENT:1..313
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE, SEQ ID NO: 44.

Met Ser Ala Thr Glu Ile Glu Lys Ala Lys Ala Lys Ile Thr Ala Tyr

1 5 10 15

Ser Lys Leu Val Ala Gly Thr Ala Ser Ala Val Val Gly Gly Asp Val

Asn Thr Ala Ala Asn Ala Ala Gln Ile Ala Val Glu Asn Asn Thr Ləu 35 40 45

Tyr Pro Arg Cys Val Gly Ala Lys Cys Asp Glu Phe Gln Lys Glu Gln 55 60

Gln Lys Trp Ile Arg Glu Asn Pro Glu Glu Tyr Arg Glu Val Leu Leu 65 70 75 80

Phe Gln Thr Gly Phe Ile Pro Ile Ile Gly Asp Ile Gln Ser Phe Val 85 90 95

Gln Ala Gln Thr Ala Ala Asp His Leu Phe Ala Leu Leu Gly Val Val
100 105 110

Pro Gly Ile Gly Glu Ser Ile Gln Ala Tyr Lys Val Ala Lys Ala Ala 115 120 125

Lys Asn Leu Gln Gly Met Lys Lys Ala Leu Asp Lys Ala Ala Thr Val 130 135 140

Ala Thr Ala Gln Gly Tyr Val Ser Lys Thr Lys Ile Lys Ile Gly Gln 145 150 155 160

Thr Glu Leu Arg Val Thr Ala Ala Thr Asp Lys Gln Leu Leu Lys Ala 165 170 175

Ile Gly Glu Gly Arg Asp Thr Thr Gly Lys Met Thr Glu Gln Leu Phe 180 185 190

Asp Ser Leu Ala Lys Gln Asn Gly Phe Arg Val Leu Ser Gly Gly Lys
195 200 205

Tyr Gly Gly Asn Asn Gly Phe Asp His val Trp Gln Ala Ala Asp Gly
210 225 220

Ser Val Val Leu Ile Val Glu Ser Lys Gln Ile Arg Asn Gly Thr Val 225 230 235 240

Gln Leu Asn Pro Asn Gly Ala Gly Gly Tyr Thr Gln Met Ser Glu Asp 245 250 255 .

Trp Ile Arg Gln Val Leu Asp Gln Leu Pro Asp Gly Ser Pro Ala Lys
260 265 270

Ala Ala Val Phe Lys Ala Asn Lys Asn Gly Thr Leu Lys Thr Ala Ile 275 280 285

Ala Gly Val Asp Arg Gln Thr Gly Lys Ala Val Ile Leu Pro Val Lys 290 295 300

Val Pro Ser Lys Thr Asn Ile Arg Arg 305 310

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 45:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 311 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT:1..311
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 45:

Met Gly His Asn Met Met Thr Thr Gln Lys Trp Tyr Glu His Ile Thr

1 10 15

Asn Val Ile Ile Gly Asn Thr Ala Asn Phe Asn Ser Gly Cys Leu Asp 20 25 30

Ser	Ile	Asp	Tyr	Val	Asp	Glu	Arg	Lys	Gly	Val	Pro	Leu	Ala	Ala	Met
		35					40					45			

- Gin His Ile Phe Met Asp Val Arg Ala Ala Ala Ser His Ala Tyr Leu 50 55 60
- Phe Glu His Asp Leu Lys Lys Phe Lys Gln Tyr Ala Tyr Val Ala Gly 65 70 80
- Lys Leu Gly Val Leu Leu Ser Val Asn Ser Thr Asp Pro Glu Pro Phe 85 90 95
- Phe Phe Pro Cys Asp Met Leu Asn Ile Gln Asn Pro Met Phe Leu Met 100 105 110
- Leu Met Ser Asp Ser Pro Gln Leu Arg Glu Phe Leu Val Arg Asn Ile 115 120 125
- Asp Asn Ile Ala Asn Asp Thr Glu Ala Phe Ile Asn Arg Tyr Asp Leu 130 135 140
- Asn Arg His Met Ile Tyr Asn Thr Leu Leu Met Val Glu Gly Lys Gln 145 150 150 160
- Leu Asp Arg Leu Lys Gln Arg Ser Glu Lys Val Leu Ala His Pro Thr 165 170 175
- Prc Ser Lys Trp Leu Gln Lys Arg Leu Tyr Asp Tyr Arg Phe Phe Leu 180 185 190
- Ala Phe Ala Glu Gln Asp Ala Glu Ala Met Lys Ala Ala Leu Glu Pro 195 200 205
- Leu Phe Asp Lys Lys Thr Ala Arg Met Ala Ala Lys Glu Thr Leu Ser 210 215 220
- Tyr Phe Asp Phe Tyr Leu Gln Pro Gln Ile Val Thr Tyr Ala Lys Ile 225 230 235 240
- Ala Ser Met His Gly Phe Asp Leu Gly Ile Asp Gln Glu Ile Ser Pro 245 250 255
- Arg Asp Leu Ile Val Tyr Asp Pro Leu Pro Ala Asp Glu Tyr Gln Asp 260 265 270

WO 98/02547 PCT/FR97/01295

104

Ile Phe Asp Phe Met Lys Gln Tyr Asp Leu Ser Tyr Pro Tyr Glu Tyr 275 280 285

Leu Gln Asp Trp Ile Asp Tyr Tyr Thr Phe Lys Thr Asp Lys Leu Vai 290 295 300

Phe Gly Asn Ala Lys Arg Glu 305 310

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 46:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 21 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 46:

GCCACCGGTA CGGAAACTGA A

21

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 47:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LCNGUEUR: 30 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON

PCT/FR97/01295

105

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 47.

CCTGAATTCA TGTCTATTCC ATTTTGAAGA

30

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 48:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 31 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 48:

CCGAGATCTT TAACCCTTTG GGCTTAAGCG A

31

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 49:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 29 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 49:

GGGAGATCTC CCGCTCGTGT TGTGCATTA

PCT/FR97/01295

106

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 50:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 29 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: lineaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (111) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 50:

AAGAGATCTG CAGCCAAGGC TCTCGAAA

28

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 51:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 26 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 51:

GGGAGATCTC AGGCTGCCGC CGTTGA

26

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 52:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 28 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE. ADN (génomique)
- (111) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 52:

GGGAGATETE ACCCEAAGAA CGCEAAAA

28

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 53:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 31 paires de bases
 - (B) TYPE: nucleotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS. NON
 - (x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 53:

GGGAGATCTG AACGTATAGT AATCTATCCA A

31

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 54:
- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 12 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

.

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE. SEQ ID NO: 56:

AGTGGCTCTT AA

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 57:

(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 10 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(ili) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO. 57:	
AGTGGCTGGC	10
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 58:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 24 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(111) HYFCTHETIQUE: NON	
(1V) ANTI-SENS: NON	•
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO:58:	
AGCACTCTCC AGCCTCTCAC CGAC	24
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 59:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 12 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)	
(ili) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE. SEQ ID NO: 59:	
GTACTTGCCT AG	12
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 60:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 24 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 60:	
ACCGACGTCG ACTATCCATG AACG	24
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 61:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 12 paires de bases' (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 61:	
GTACTTGCTT AA	12

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 62:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 10 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	-
(11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(111) HYPOTHETIQUE: NON	
(1V) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 62:	
GTACTTGGGC	10
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 63:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 24 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(ili) HYPCTHETIQUE: NON	
(1V) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 63:	
ACCEACETCE ACTATCCATE AACC	24
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 64	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 12 paires de bases (B) TOOS: pueléotide	

(C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire

WO 98/02547 PCT/FR97/01295

112

- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (1V) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 64:

AATTCTCCCT CG

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 65
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 24 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 65: AGGCAACTGT GCTATCCGAG GGAG
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 66:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 140 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 66:

GATCAACTIT TCCCTGTTTG TCCCATTACC GGTTTGAATG AACCGATTGC GCGCCGCGG

113	
TOTTOTTOGA CATTACCTOC GATTCAGACG GTACGATTGA CCACTACATC GAGGAGAACG	120
GCAATCAGGG TACAATGCTA	140
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 67:	
(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE (A) LONGUEUR: 192 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	-
(11) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)	
(111) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 67:	
GATCCGCGTA CTTGGTTTTT CATATTITGC ATAGTCTTGT CGGTCGGGCA TCTTCCCCGA	60
CATCATCTAA ATTIGTCTIT ATTIGGTTITT ACGCCACTCA TTGCGGATAA ACAATATTCC	120
GCCTTGCCGT CGCGAATGTT CAAGCTAGCC TGCATCACCG TAATCAGGTT GCCCGTTACC	180
GAGCCTTCGA GA	192
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 68:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 188 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(1V) ANTI-SENS: NON	
(x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 68:	
GATCCGGCTG CCGAGGGC GCAAAATTGC CGCGGAGGAA AGGGGCACA ACCAGGAGGA	60

WO 98/02547 PCT/FR97/01295

	1	
•		4

114	
CAAAACCAGC GTATGGCAAT ACAAACATCT CGTGTTCGGT ACGGCAGGCA TTTTCTGCTA	120
TETCEGEES GAGGTETETA TEGETTESTT GATEGTEAAC GTATTEGETT ATCTGAAAGG	130
GCTGGATC	183
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 69	
(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LCNGUEUR: 304 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NCMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(11) TYPE DE MOLECULE. ADN (génomique)	
(:i:) HYPOTHETIQUE NCN	
(1V) ANTI-SENS: NON	
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 69:	
GATCCCCCAC TITACCTCGG GCAGATITIG CGCGTTCATT ACAATAGCGT ATTTATGCGT	60
TTGCGTTTGC GCTTGCCGCT GCCCCCCCC CGCCGGTATG GGAAAACATC AATATGGCGG	120
TATALAGEGE GGTATEGEGG AAAACCTGCC GTTTCCAAGT TITATTCATC TITTATTCCT	180
TGAGTTTGCC TTCACGGGAC GGGGCGGCGC GCGGAACGCG GGGTTCGGTA AACCGCCCGA	240
TTCCGCGCCC GCCGAATIGC TGATTGAAAA GCTTACTTCC CCATTTTAAC TTTGCACACT	300
GATC	304
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 70:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE. (A) LONGUEUR: 243 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(1V) ANTI-SENS. NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 70:	
GATCAGACCC ATTTCAGCG CACCGTAAGC GCGGATTTC TCGAATTTT CCAAAGCTGC	50
GGCATCGTTG TTGATGTCGT CTTGCAACTC TTTGCCCGTG TAGCCCAAGT CGGCGGCATT	120 .
CAGGAAAACG GTCGGAATGC CCGCGTTGAT GAGCGTGGCT TTCAAACGGC CTATATTCGG	180
CACATCAATT TCATCGACCA AATTGCCGGT TGGGAACATA CTGCCTTCGC CGTCGGCTGG	240
ATC	243
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 71	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE. (A) LONGUEUR. 236 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(::) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(111) HYPOTHETIQUE: NON	
(1V) ANTI-SENS: NON	
(x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 71:	
CGGCGGCGTAGTccgccGcgACAGCGTTACCATAAGCGGGACAGACTACACCCCT	TTATC

CGGCGGCGTAGTccgccGcgACAGCGTTACCATAAGCGGGACAGACTACACCCCTTTATCT
AACCCGCAAAGTTTGGATACGGAATTAAAATGGTTGCTTCAAGAAGCTCCCGAAATAG
AAAATCCTTTCGACCGCGCCGTTTATCTCCATAATAATTTGGCGTATCTTCAATATTTT
AAAGATTGCAATAAACGTACTGCCAGAAACTGCATGACCTTGTCGCTGATGCGCTCCG

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 72:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 280 paires de bases
 - (B) TYPE: nucleotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

(11) TYPE DE MOLECULE AZN (genomique)	
(111) HYPOTHETIQUE: NON	
(1V) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 70:	
CGGTCAATCA CAAGAAAGTC AGCCGTCTGA TGGCGAAGAC GGGGCTGAAG GCAGTGATAT	60
GGCGGCGCAA ATACCGCTCG TTCAAAGGAG AAGTCGGCAA AATTGCGCCG AATATCCTGC	120
GACGCTGTTT CCATGCAGAA AAGCCGAATG AGAAATGGGT AACGGACGTT GCCGAGTTCA	130
ATGTAGGCGG AGAAAAGATA TACCTTTCTC CGATTATGGA TTTGTTTAAC GGGGAAATCG	240
TCAGTTACCS TATTCAGACC CSCCCGACTT TCGATTTGGC	280
(2) INFORMATIONS POUR LA SEÇ ID NO: 73:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 120 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 73:	
CGGTCAGAAA CAGGCAAGGT AATGAAAATG CCTGAGGCAC GGACTGTGCT GCGAACGAAA	60
ACTOCTTACO GAAGTOTTOT ATACCOAGGO TOAATAGOOG CTOAAGGAGA GAGOTATOAT	120
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 74:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 120 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	

(11) TIPE DE MOLECULE: ADN (genomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(1V) ANTI-SENS: NON	
(x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE SEQ ID NO: 74	•
COGTCAGAAA CAGGCAAGGT AATGAAAATG CCTGAGGCAC GGACTGTGCT GCGAACGAAA	60
ACTOCTTACO GAAGTOTTOT ATACCOAGGO TOAATAGOOG CTCAAGGAGA GAGOTATOAT	120
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 75:	
(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE. (A) LONGUEUR: 152 paires de bases (B) TYPE. nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: lineaire (11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(111) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 75:	
COGTOTTITE CITAACAATE COCCOACTEC ATGGCGATAT TEAAGTGACA GITGCTCCGC	60
CCACGCACTT GCGCCGAACT CAGCACCACG ACATTATACT GATTATGCAC ATCGGCAAGA	120
TCAAACTGAC CTATCGTAGT ATCGCAGACT GT	152
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 76	
(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR. 381 paires de bases (B) TYPE nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE. ADN (génomique)	

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

(111) HYPOTHETIQUE: NON

(1V) ANTI-SENS: NON

(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 76.

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 77
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR. 269 paires de bases
 - (3) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (1V) ANTI-SENS: NON
 - (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 77:

CGGAGCATAA AATCGTTATT AAAGATA	ATG GTATAGGAAC GAGCTTCGAT GA	AAATCAATG 60
ATTITIATT: GAGAATCGGT CGGAACA	GAA GGGAAGAAAA ACAAGCCTCC CC	CGTGCGGAA 120
GAATTCCAAC GGGTAAAAAA GGCCTTG	STA AATTGGCATT ATTCGGGCTT GG	GCAACAAAA 180
TIGAAATITC TACTATCCAG GGAAACG	AA GGGTTACTT: TACTTTGGAT TA	ATGCAGAGA 240
TTCGAAGAAG CAAGGGTATT TATCAAC	æ	269

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 78
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 203 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide

- (C) NOMBRE DE BRINS simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE. ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (1V) ANTI-SENS. NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 78:

CGGATGAAAACGGCATACGCgcCAAAGTATTTACGAACATCA2AGGCTTGAAGATACCG CACACCTACATAGAAACGGACGCGAAAAAGCTGCCGAAATCGACAGATGAGCAGCTTT CGGCGCATGATATGTACGAATGGATAAAGAAGCCCGAAAATATCGGGTCTATTGTCAT TGTAGATGAAGCTCAAGACGTATGGCCG

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 79:
 - (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 229 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION linéaire
 - (11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE, NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 79

CGGTTTCAGG TTGTCGCGAA GGCTCGGTAA CGGGCAACCT	GATTACGGGT	GATGCAGGCA	60
GCTTGAACAT TCGCGACGGC AAGGCCGAAT ATGTTTATCC	GCAATGAGTG	GCGTAAAAAC	120
CAATAAAGAC AAATTTAGAT GATGTCGGGG AAGATGCCCG	ACCGACAAGA	CTATGCAAAA	180
TATGAAAAAC CAAGTAGGCG GATCAGGCAT GGATGCAGGA	TCCAATCCG		229

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 80:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 207 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide

WO 98/02547 PCT/FR97/01295

. 120	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: lineaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)	
(111) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 80.	
CGGGTCGCTT TATTTTGTGC AGGCATTATT TTTCATTTTT GGCTTGACAG TTTGGAAATA	6
TTGTGTATCC GGGGGGGTA TITGCTGACG TAAAAAACTA TAAACGCCGC GCAAAATATG	12
GCTGACTATA TTATTGACTT TGATTTTGTC CTGCGCGGTG ATGGATAAAA TCGCCAGCGA	18
TAAAGAATTI GCGAGAACCI GATGCCG	20
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 81	
(1) CIRICEPAGNA	
(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 224 paires de bases (B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: lineaire	
(b) Contiducation: lineatre	
(ii) TYPE DE MOLECULE. ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 81.	
COGCAACGAT TIGAGCTATC GCGGTTACGA CATTCTGGAT TTGGCACAAA AATGCGAGTT	60
TGAAGAAGTC GCCCACCTGC TGATTCACGG CCATCTGCCC AACAAATTCG AGCTGGCCGC	120

AAGCCTGCCT GCACATACCC ATCCGATGGA CGTAATGCGT ACCG
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 82:

180

224

TTATAAAACC AAGCTCAAAT CCATGCGCGG CCTGCCTATC CGTGTGATTA AAGTTTTGGA

(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 212 paires de bases	
(3) TYPE: nucléotide	
(C) NCMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linealre	
(11) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)	-
(ill) HYPOTHETIQUE: NON	
(1V) ANTI-SENS: NON	
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 82.	
CGGGAACAGC CATTGCCCAC GCCCACGCCC CCCAAGAAAG ACGGAAACTA CTGCCTAAAT	60
TTTCGGCAAT CAAGTTGACG ATTAAAGGGT TGGGGGCAGT TGCAGTAATA AACATAGCCG	120
ACGAAATGGG ATTGGAATGA TAGTTGACCA AAGCCAAATA TITACCCATC TTGCCTTCTG	180
TGCCTTTTGC GGGATTGGAG CCGTAACTGC CG	212
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 83	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE.	
(A) LONGUEUR: 353 paires de bases	
(B) TYPE: nucleotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(i:) TYPE DE MOLECULE. ADN (genomique)	
(ii:) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 83	
CGGGAATTCT GAGCAGAATG AAAGAAAGCA GGCTTGATAA TTTCATAAAG TTATTGGAAG	60
AAAAAGGATT TACCGTCCAT TTCGGTATTC ACAATACGGC TGATTACGGA ATTCCCCAAA	120
GCCGTAAAAG ATTTACGTTA ATTGCAAACA GAATAACCAA AGAAAAGCTG GAACCAGTCA	180
AGTATICGGG CAAACGGCTI ACGGTAGCCG ATGTTTTGGG AATGGAAATG GCTTTCCCAA	240

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

CATTATTECY SEASONS ACCOUNTS TO THE TOTAL T	1677777	- 1 /	
CATTATTGCA GGACACCAAG ACGAAACGGA TTTTATGCAT	AGCIGIGGGG	GAATTATCIG	300
ATATCACT.G AACGATTGGC TTGATACCTA AAAACGGAGG	AACCGTTGGC	TTT	353
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID'NO: 84:			
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 308 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire			
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)			
(111) HYPOTHETIQUE: NON			
(iv) ANTI-SENS: NON			
(x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID	NO: 84:		
AATTCCGTAT CCAAACTTTG CGGGTTAGAT AAAGGGGTGT	AGTCTGTCCC	GCTTATGGTA	60
ACCCTGTCGC GGCGGACTAC GCCCGGAGCC TTTTTCCAGT	AAGTTTTCGG	AAATCAGGCT	120
GTGGGTGGTT TTTAAGAAAT CCAACCAGTC AAACGGCTCG	GGGCTGTCCA	AACCGGACAC	180
AGGTGCCGGT AACTTTCCCT CAGGTTGATT AACATTACGG	CATCCGAATA	TAACTTCCCG	240
CCTGCGGTTT GCCCGAGTTT AAGCAATGCC TGCGTATCGT	ATTGATTATA	AAGTGTTTCC	300
TTCCAATT			306
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 85:			
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 104 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire			
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)			

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON	
(x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 85:	
AATTCOTOTO COSCOTOGAC AAACCOCTGA COTAGCGGAT GTCTCATGCC ACGTTTCAAA	60
GCAGGTTGAT GGCGGTTAGC AACCCTCTGA TITCACTGGG ATAT	104
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 86:	
(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE. (A) LONGUEUR: 89 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS. simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(11) TYPE DE MOLECULE. ADN (genomique)	
(111) HYPOTHETIQUE. NON	
(1V) ANTI-SENS NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 86:	
AATTGCGTAG AGTGGGCTTC AGCCACGTTT TITCTTTTTC GGTCGTTGAT TGGTGGGCTG	60
AACCACTIGT TTCGGAAATC CGTATCATG	89
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 87:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 273 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(1V) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 87:	

AATTTCCACC TATGCCCTAC GCAGCGATTA TCCGTGGTTT ACCCAAAGGG TGATTATGGC 60

164	
AAAAGCGCCG GGTTGAGCGA CCGCCTTTTG TTGCCCGGCGT TCAAACGGGT TTGATAGGA	120
AATGCAGGCA CGAAGCCTCS GCTGATTGTG ATGCACCTGA TGGGTTCGCA CAGTGATTTT	180
TGCACACGTT TGGATAAGGA TGCGCGGCGG TTTCAGTATC AAACTGAAAA AATATCCTGC	240
TATGTTTCCA TCAATCGCGC AAACCGATAA ATT	273
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 88:	
(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 270 paires de bases (3) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION. linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE ADN (genomique)	
(ili) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 88:	
AATTCTTCCG CACGGGGAGG CTTGTTTTTC TTCCCTTCTG TTCCGACCGA TTCTCAAATA	60
AAAATCATTG ATTTCATCGA AGTTCATTCC TATACCATTA TCTTTAATAA CGATTTTATG	120
CTCCGGTTTA TCGAATAACC TAACTTCCAC TTCCGTAGCA CATGCATCGT AGGCATTCGC	180
TATCAACTCG GCAATCGCAG GAACAGTGTG CGAATACAAT CTTTACACCC AAATGTTCGA	240
TTACGGTTGG CTCGAAACTC AATTTCAATT	270
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 89:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 267 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(1V) ANTI-SENS. NON	
(x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE. SEQ ID NO: 89:	
AATTATGAAC ACACGCATCA TCGTTTCGGC TGCGTTCGTT GCGTTGGCAT TAGCAGGTTG	60
COGCTCAATC AATAATGTAA COGTTTCCGA CCAGAAACTT CAGGAACGTG CCGCGTTTGC	120
CTTGGGCGTC ACCAATGCCG TAAAAATCAG CAACCGCAGC AATGAAGGCA TACGCATCAA	180
CTTTACCGCA ACTGTGGGTA AGCGCGTGAC CAATGCTATG TTACCAGTGT AATCAGCACA	240
ATCGGCGTTA CCACTTCCGA TGCAATT	267
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 90:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE (A) LONGUEUR: 234 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE. ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 90:	
AATTITATT TEGTTCGTAG TCATTITGTG CAACTGAACG ATATTCGTTT TCATCATTGC	60
TAACGTCTAG TGCCCATTGT GGCCCGTAAT AAGAGATTTC GTCTCCTTTT ACATGTTTGA	120
CECTGACEGC ATACTEGEGA TCGATGACEG ATAATGTACE TCTGTTGACA TCTGCAACEC	180
TARATCANTO ATCOGTATTG GATANTGCGT TGCCGATGTT TTGACTTGTA TGTT	234
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 91:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	

(B) TYPE: nucléotide

126

120	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: lineaire	
107	
(11) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)	
(111) HYPOTHETIQUE: NON	
/	
(:v) ANTI-SENS NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 91:	
• 1	
AITTOCCCC COMPTETCAL ATTACCCOM A COMPTETCAL	
AATTCGGCCG GCTGTGTCAA ATAATGCGTT ACTTTGGCCG GGTCTTGTTC TTTGTAAGTG	60
GTGGTCTTT: TTTGCGCGTT ATCCCCATCT GTTTGAGTGC ATAGCAAATG GTGGCTGCCG	120
-	
TACAATCAAA TOTTTGGCGT TCATGCAGAT AGGCATCATG GTGTTGCCCA ATATATTGAG	180
THE STATE OF THE S	100
CCGGTTTTTG CCTATCCGAT TIGACGGCAT TTAGACCGGT AACTTGATGT TITAAGCIGC	240
CTGTTTGTTT AAAGGCGAAT CCACAAGTAA AGCGTGTTTC TTGACAGGTT AAACG	295
THE TOTAL MANAGEMENT AND THE PROPERTY AN	293
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 92.	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 259 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(44) 441 44 Manager Mail (gollowidge)	
A SECTION AND ADDRESS OF THE PARTY OF THE PA	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	•
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 92:	
(XI) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 92:	
AATTGTGTAT ATCAAGTAGG ATGGGCATTT ATGCCTGACC TACAAAACCA AAAACAACCT	60
ACCACCCTTA ATCAACTCCA CAAACCCTCT TCAGACAACC TCGTTTTTTG AAAAACAATC	120
	120
TOTAL LIGHT TO THE TOTAL	
TGTAAACAGA TAACTGCTGA AGAATACCGT TGCCGAGCCC CAAAACCCGT ACTGCAACTT	180

TTATTGTGAA CTTCCCATTA TGAGAAAATC CCTTTTCGTC CTCTTTCTGT ATTCGTCCCT

127	
ACITACTGCC AGCGAAATT	259
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 93:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE (A) LONGUEUR: 379 paires de bases (3) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS. simple (D) CONFIGURATION: linéaire	-
(11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(1V) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 93:	
AATTGCACCA CGCGATGATG GGTACGCCTC TGTTGCCATT GCGACCGCCG CCGCCGTGCC	60
CGGTACGCTG STCAACCTTG CCGCGGCGGA ACGGGTAAAG AAGTGCGCTT CGGGCATCCT	120
TCCGGTACAT TGCGCGTCGG TGCAGCGCCG AATGTCAGGA CGGACAATGG ACGGCCACCA	180
AAGCCGTTAT GAGCCGCAGC GCACGCGTGA TGATGGAAGG TTGGGTCAGG GTGCCGGAAG	240
ATTGTTTTTA AATTGGACGG CGAACCGGTC TATTCGTATT GGCGTTATAC CGCCGCAAAG	300
GCAGACCTTG AAACTGGTGC GTGCCGTGCA GGGCATGTAC GGCTATGTGT GCGTGGCGGG	360
CGGATTTGAT GTGCGGAAT	379
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 94:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 308 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(II) IIII DE MOLECOLE. AMY (genomique)	

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 25)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANT:-SENS: NON

PCT/FR97/01295 WO 98/02547

128

120	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 94:	
AATTIGTIGG GCAGATGGCC GTGAATCAGC AGGTGGGCGA CTTCTTCAAA CTCGCATTIT	60
TGTGCCAAAT CCAGAATGTC GTAACCGCGA TACGTCAAAT CGTTGCCGGT ACGCAACGGT	120
ACACAAAGCG GTATTACCGG CCGCAACGCC AGAAAGCGCA ACGGATTTTT AGGTTTGAGG	190
GTCGGGGTTT GAGTAGTTTC AGTCATGGTA TTTCTCCTTT GTGTTTTTAT GGGTTTCGGG	240
TITICAGACG ACCGATGCGG ATTIGTTGAA AGGCAGTCTG AAAGCGGTAA ATCATTTTTG	300
AAACAAT;	308
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 95:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 286 paires de bases (B) TYPE. nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(1V) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 95:	
AATTCGGAGG AGCASTACCS CCAAGCGTTG CTCGCCTATT CCGGCGGTGA TAAAACAGAC	60
GAGGGTATCC GCCTGATGCA ACAGAGCGAT TACGGCAACT TGTCCTACCA CATCCGTAAT	120
AAAAACATGC TITTCATTIT TTCGGCAAGC AATGACGCAC AAGCTCAGCC CAACACAACT	180
GACCCTATTG CCATTITATG AAAAAGACGC TCAAAAAGGC ATTATCACAG TTGCAGGCGT	240
AGACCGCAGT GGAGAAAAGT TCAATGGCTC CAACCATTGC GGAATT	286
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 96:	

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 238 paires de bases

PCT/FR97/01295

300

129	
(B) TYPE: nucleotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: lineaire	
(B) CONFIGURATION. ILLICATION	
(ii) TYPE DE MOLECULE. ADN (génomique)	
(111) HYPOTHETIQUE. NON	-
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 96:	
AATTTGGATA CGTTGGAAAA GGGATATTTG ATTGGGAATG GGATGAAGAT AAGCGTAGAT	60
GAGTTGGGGA AAAAAGTGTT AGAACATATC GGTAAGAATG AACCGTTATT GTTGAAAAAT	120
CTACTGGTTA ACTICAATCA GGGAAAACAT GAAGAAGTTA GGAAGTTGAT TTATCAGTTG	180
ATAGAGTTAG ATTITICIGGA ACTITITGIGA GGGATTCTAT GAAAAACTGG AAGCAATT	238
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 97:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 322 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linearre	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(1V) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 97:	
AATTCGGCAC GCAGGTTTTC TAAAAAAAGG CCGTTGATGA CTTTGTCGAT ATTGGCGGCT	60
TOGGTGTAGT GOGGGCCOGC TTOGGCCGCT CTTGCGCGTC CATGACGGAT TGGAAGAGCG	120
TGCCGAAGAT TTCTGGACTG ATGTTGCGCC AGTCGAAATT GCCGACACGG GAGGAATACC	180
THE LACE VETTERAGES GESTANTEN AFFACECCA CCCGCANTCG CATCGATANA	240

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

TCCGGCAATC ATCGCAACCA AACCCAAAGC GAGTATTATG TATAAATCTT CCATGTTTCT

VO 98/02547	PCT/FR97/0129

TAATCCTGTT AACTTGCACC AA 322

130

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 98.
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR 316 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: lineaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (111) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEC ID NO: 98

AATTIGTCGG CAATCTTCCC GGGTCGCTTT ATTITGTGCA GGCATTATTT TTCATTTTTG 60

GCTIGACAGT TIGGAGATAT TGTGTATCGG GGGGGGGTAT TTGCTGACGT AAAAAAACTAT 120

AAACGCCGCA GCAAAATATG GCTGACTATA TTATTGACTT TGATTTTGTC CTGCGCGGTG 180

ATGGATAAAA TCGCCAGCGA TAAAGATTTG CGAGAACCTG ATGCCGGCCT GTTGTTGAAT 240

ATTITCGACC TGTAATTACG ATTTGGCTTC CGCGCCGGCA CAATATGCCG CCAAGCGGCG 300

CCCCACATTTT GGAAGC 316

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 99:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 217 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (1V) ANTI-SENS: NON

1	7	٦
	١,	ı
_	_	-

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE. SEQ ID NO: 99:	
AATTCGGACA GTATGAATAC AGCGGATTAA TACAAGGTAA GTTCATTACA ACGGAAAAAC	60
CTITAAAGAA TAATATGAAA GGTATTACCI TGTTTGCCAA CGGGAATGGT AAATATGCCC	120
GAGTITTICA CTGAATAGCG AATCCAGCCA TTICTATICA TATTIGACTG GATGGCTGAA	180
TETES COURT ATAGATA ATG ACGATGA AGA TETAATT	217

WO 98/02547 PCT/FR97/01295

REVENDICATIONS

1/ ADN caractérisés en ce qu'il s'agit de tout
ou partie de gènes, avec leur phase de lecture, présents
chez Neisseria meningitidis(désignée ci-après par Nm),
5 mais absents soit chez Neisseria gonorrhoeae (désignée
ci-après par Ng), soit chez Neisseria Pactamica (désignée
ci-après par Nl) à l'exception des gènes impliqués dans
la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA,
frpC, opc, porA, rotamase, de la séquence IC1106, des IgA
10 protéases, de la pilline, de pilC, des protéines qui
lient la transferrine et des protéines d'opacité..

2/ ADN selon la revendication 1, caractérisés en ce qu'ils sont présents chez Nm, mais absents chez Ng.

- 3/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre tufA et pilT, ou région l du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) nucléotidique(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.
- 4/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre pilQ et λ740, ou région 2 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) nucléotidique(s) capable(s) de 25 s'hybrider avec la ou lesdites séquences.
 - 5/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre argF et opaB, ou région 3 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.
 - 6/ ADN selon la revendication 3, caractérisés en ce que leur séquence correspond, pour tout ou partie, à SEQ ID n° 9, 13, 22 ou 30, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le

15

20

25

chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

7/ ADN selon la revendication 4, caractérisés en ce que leur séquence correspond pour, tout ou partie, à SEQ ID n° 1, 2, 4, 6, 7, 10, 15, 31 ou 34, et/ou, à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

8/ ADN selon la revendication 4, caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de la séquence d'ADN SEQ ID N°36 ou de séquences correspondant aux cadres ouverts de lecture SEQ ID N°37, SEQ ID N°38, SEQ ID N°39, SEQ ID N°40, SEQ ID N°41, SEQ ID N°42, SEQ ID N°43, SEQ ID N°43, SEQ ID N°44, SEQ ID N°45 et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

9/ ADN selon la revendication 5, caractérisés en ce que leur séquence correspond, pour tout ou partie, à SEQ ID n° 8, 21, 23, 25, 26, 28, 29, 32 ou 35, et/ou, à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

10/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce que leur séquence correspond, pour tout ou partie, à SEQ ID n° 3, 5, 11, 12, 14, 16, 18, 19, 20, 24, 27 ou 33, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou, est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

- 11/ ADN selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'ils sont communs avec ceux de Ng, mais sont absents de chez N1.
- 12/ ADN selon la revendication 11, caractérisé en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre arg J et reg F, ou région 4 du chromosome et/ou la ou les séquence(s) nucléotique(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.
- 13/ ADN selon la revendication 11, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre le marqueur lambda 375 à pen A, ou région 5 du chromosome et/ou la ou les séquence(s) nucléotique(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.
 - 14/ ADN selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'il code pour une protéine exportée au-delà de la membrane cytoplasmique.
- 20 15/ ADN selon l'une quelconque des revendications l à 14, caractérisés en ce que tout ou partie de leur séquence correspond à une région conservée au sein de l'espèce Nm.
- 16/ ADN selon l'une quelconque des 25 revendications l à 15, caractérisé en ce qu'il est inséré dans un vecteur de transfert ou d'expression tel que cosmide, plasmide ou bactériophage.
- 17/ Cellule hôte, plus particulièrement cellule bactérienne ou cellule de Nm, transformée par l'insertion d'au moins un ADN selon l'une quelconque des revendications 1 à 15.
 - 18/Cellule comportant des gènes ou des fragments de gènes spécifiques de Nm, plus particulièrement cellule bactérienne, ou cellule de Nm, dont le chromosome est délété d'au moins un ADN selon

15

20

l'une quelconque des revendications 1 à 15, en particulier d'un ADN responsable de la pathogénicité.

- 19/ ARN, caractérisés en ce que leur séquence correspond pour tout ou partie à la transcription d'au moins une séquence ou fragment de séquence d'ADN selon l'une quelconque des revendications 1 à 15.
- 20/ Acides nucléiques anti-sens, caractérisés en ce que leur séquence correspond à l'anti-sens d'au moins une séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications l à 15 ou 19, ou d'un fragment d'une telle séquence, et qu'ils portent, le cas échéant, au moins une substitution chimique telle qu'un groupe méthyle et/ou un groupe glycosyle.
- 21/ Polypeptides, caractérisés en ce qu'ils présentent un enchaînement d'acides aminés correspondant à tout ou partie d'une séquence telle que codée par les acides nucléiques définis dans l'une quelconque des revendications l à 15 ou 19, ou tel que déduit des séquences de ces acides nucléiques, avec, le cas échéant, des modifications par rapport aux séquences codées ou déduites dès lors que ces modifications n'altèrent pas les propriétés biochimiques telles qu'observées chez le polypeptide natif.
- 22/ Peptides selon la revendication 21, 25 caractérisés en ce qu'il s'agit de peptides exportés audelà de la membrane cytoplasmique, plus spécialement de peptides correspondant à tout ou partie de ceux codés par un ADN selon la revendication 14.
- 23/ Anticorps, caractérisés en ce qu'il s'agit 30 d'anticorps polyclonaux ou monoclonaux dirigés contre au moins un épitope d'un peptide selon la revendication 20 ou 21, ou de fragments de ces anticorps, plus particulièrement les fragments Fv, Fab, Fab'2, ou encore d'anti-anticorps capables de reconnaître, selon une

10

réaction de type antigène-anticorps, lesdits anticorps ou leurs fragments.

24/ Procédé d'obtention de banques d'ADN Neisseria meningitidis-spécifiques, comprenant :

- le mélange de deux populations d'ADN,
- la réalisation d'au moins une itération d'hybridation-amplification soustractive, et
- la récupération du ou des ADN souhaités, suivie le cas échéant de leur purification avec l'élimination des séquences redondantes.
- 25/ Procédé selon la revendication 24, caractérisés en ce que pour obtenir une banque Nm spécifique par rapport à Ng
- on mélange deux populations d'ADN provenant respectivement d'une souche de Neisseria meningitidis, ou souche de référence, pour laquelle la banque spécifique doit être constituée, et d'une souche de Neisseria gonorrhoeae, ou souche de soustraction, les séquences d'ADN de ces souches étant telles qu'obtenues par
- 20 . cisaillement aléatoire de l'ADN chromosomique de la souche de soustraction, notamment par passages répétés à travers une seringue, et
- . clivage de l'ADN chromosomique de la souche de référence, de préférence par une enzyme de restriction produisant des fragments de taille inférieure à 1kb environ, et que pour obtenir une banque d'ADN communs entre Nm et Ng, mais spécifiques par rapport à Nl, on constitue trois banques différentes, dont deux par digestion de l'ADN chromosomique de Nm par MBoI et Tsp5091, et la troisième, par digestion de l'ADN chromosomique de Nm avec MspI, on opère deux séries de soustraction et on récupère les ADN présentant la spécificité recherchée.

15

20

- 26/ Banques de clones d'ADN telles qu'obtenues par mise en oeuvre du procédé selon la revendication 24 ou 25.
- 27/ ľa Application du procédé selon revendication 24 pour l'obtention de banques d'ADN spécifiques d'une cellule donnée ou d'un variant donné d'une même espèce de cellule, dès lors qu'il existe une autre espèce ou un autre variant proche génomiquement, et exprimant des pouvoirs pathogènes différents, particulier de banques d'ADN spécifiques de Cryptocoques, d'Haemophilus, de pneumocoques ou encore d'Escherichia.
 - Méthode de diagnostic d'une infection méningococcique, et plus particulièrement de la méningite méningococcique, par mise en évidence de la présence de Neisseria meningitidis dans un échantillon biologique caractérisée en ce qu'elle comprend les étapes de :
- mise en contact d'un échantillon biologique à analyser, avec un réactif élaboré à partir d'au moins un tel que défini dans l'une nucléique revendications 1 à 15, ou 19, le cas échéant sous forme de sonde nucléotidique, ou d'amorce, ou en variante à partir d'au moins un anticorps, ou un d'anticorps, tel que défini dans la revendication 23, des conditions permettant respectivement 25 hybridation ou une réaction de type antigène-anticorps, et
 - révélation du produit de réaction éventuellement formé.
- Méthode de diagnostic d'une 30 immunitaire spécifique de l'infection méningococcique, caractérisée en ce qu'elle comprend les étapes de :
 - mise en contact d'un échantillon biologique à analyser avec au moins un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 21 ou 22 ou d'un antianticorps selon la revendication 23, ou d'un fragment de

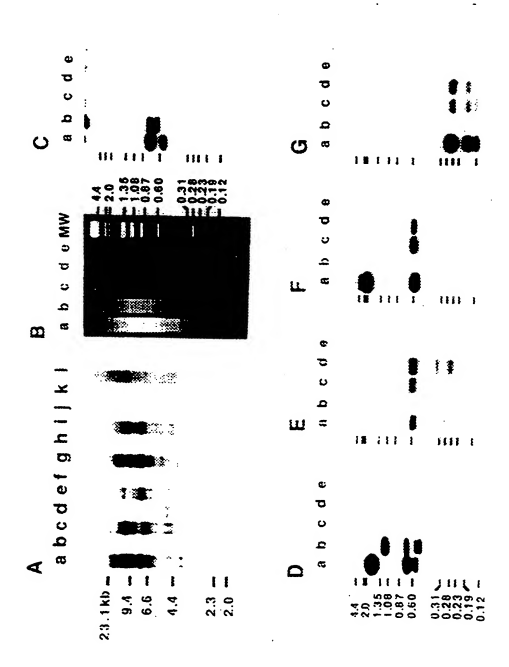
celui-ci, ces produits étant, le cas échéant, marqués dans des conditions permettant la réalisation d'une réaction de type antigène-anticorps, et

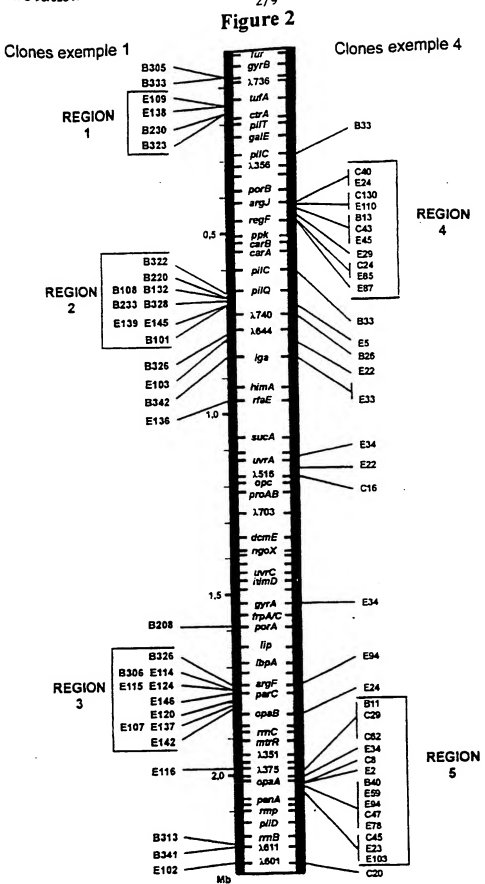
- révélation du produit de réaction 5 éventuellement formé.
 - 30/ Kits pour la mise en oeuvre d'une méthode selon l'une quelconque des revendications 28 ou 29, caractérisés en ce qu'ils comportent :
- au moins un réactif tel que défini dans la 10 revendication 28 ou 29, à savoir de type acide nucléique, anticorps ou peptide,
 - les produits, notamment marqueurs ou tampons, permettant la réalisation de la réaction d'hybridation nucléotidique ou de la réaction immunologique visée, ainsi qu'une notice d'utilisation.
 - 31/ Composition vaccinale incluant dans son spectre, en particulier en association avec au moins un vaccin pour l'enfance, une prophylaxie à visée antiméningococcique, et destinée à prévenir toute forme d'infection par Neisseria meningitidis, caractérisée en ce qu'elle comprend, en association avec un/des véhicule(s) physiologiquement acceptable(s), une quantité efficace:
 - de peptide selon la revendication 21 ou 22,
- 25 ou

15

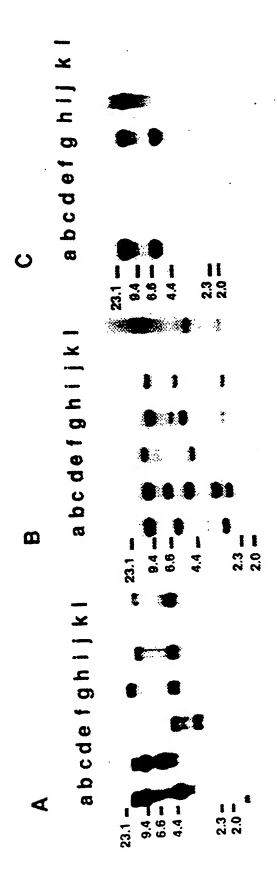
20

- d'anticorps ou de fragment d'anti-anticorps selon la revendication 23,
- ce matériel étant éventuellement conjugué, afin de renforcer son immunogénicité, à une molécule porteuse 30 telle que protéine de polyovirus, toxine tétanique, protéine issue de la région hypervariable d'une piline.
 - 32/ Composition vaccinale incluant dans son spectre, en particulier en association avec au moins un vaccin pour l'enfance, une prophylaxie à visée antiméningococcique, et destinée à prévenir toute forme





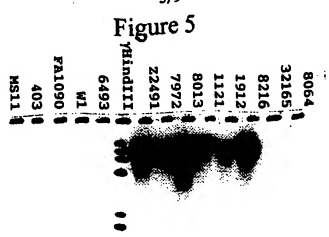
FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

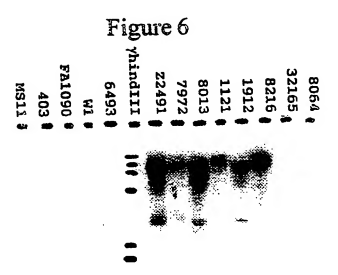


FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

Figure 4 15 b101a terminaison putative transcriptionnelle ORF 10 e145a b233b produit PCR résultant oligodéoxynucléotide 2 clone soustractif e139a b132a R2002 **b322a R2001** LEGENDE **b**322a

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)





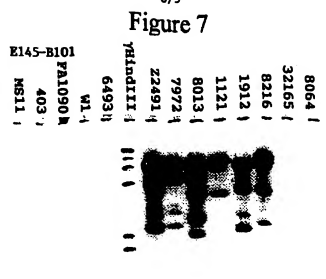
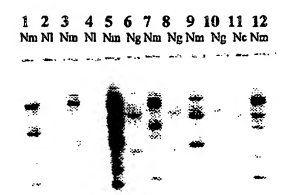


Figure 8A



7/9 Figure 8B

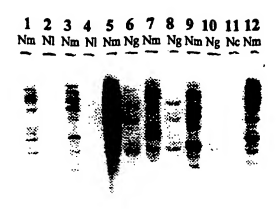
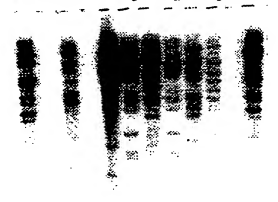


Figure 8C

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 Nm N1 Nm N1 Nm Ng Nm Ng Nm Ng Nc Nm



9/9 Figure 11 E22 E5

E23 E2 Nm N1 Ng Nm Nl Ng Nm N1 Ng Nm N1 Ng Nm Nl Ng

E24

E45 E59 E34 **E33** E29 $\overline{N}m$ $\overline{N}1$ $\overline{N}g$ Nm Nl Ng Nm Nl Ng $\overline{N}m$ \overline{N} l \overline{N} g Nm Nl Ng

E87 E94 E110 E103 E85 E78 $\overline{N}m$ $\overline{N}l$ $\overline{N}g$ $\overline{N}m$ $\overline{N}l$ $\overline{N}g$ Nm Nl Ng Nm Nl Ng Nm Nl Ng Nm N1 Ng

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



WO 98/02547

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6: (11) Numéro de publication internationale: C12N 15/31, C07K 14/22, 16/12, A61K (43) Date de publication internationale: 22 janvier 1998 (22.01.98) 39/095, C12Q 1/68, G01N 33/53

PCT/FR97/01295 (21) Numéro de la demande internationale:

11 juillet 1997 (11.07.97) (22) Date de dépôt international:

(30) Données relatives à la priorité: 96/08768 12 juillet 1996 (12.07.96) FR

(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): STITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE (INSERM) [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F-75654 Paris Cedex 13 (FR). MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V., BERLIN [DE/DE]; Hofgartenstrasse 2, D-80539 Münich (DE). SMITHKLINE BEECHAM [GB/GB]; New Horizons Court, Brentford TW8 9EP (GB).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): NASSIF, Xavier Publiée [FR/FR]; 30, rue Labrouste, F-75015 Paris (FR). TINS-LEY, Colin [FR/FR]; 156, rue de Vaugirard, F-75015 Paris (FR). ACHTMAN, Mark [DE/DE]; Neuenburgerstrasse 16, D-10969 Berlin (DE). RUELLE, Jean-Louis [BE/BE]; Résidence de la Lyre 18, B-1300 Limal (BE). VINALS,

MERKER, Petra [DE/DE]; Cuvrystrasse 38, D-10997 Berlin (DE).

(74) Mandetaires: PEAUCELLE, Chantal etc.; Cabinet Armengaud Ainé, 3, avenue Bugeaud, F-75116 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA. BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Avec rapport de recherche internationale.

Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont

Carla [BE/BE]; Rue des Acacias 30, B-4000 Liège (BE). (88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 9 avril 1998 (09.04.98)

(\$4) Title: DNA AND SPECIFIC PROTEINS OR PEPTIDES OF THE NEISSERIA MENINGITIDIS SPECIES BACTERIA, METHOD FOR OBTAINING THEM AND THEIR BIOLOGICAL APPLICATIONS

(54) Titre: ADN ET PROTEINES OU PEPTIDES SPECIFIQUES DES BACTERIES DE L'ESPECE NEISSERIA MENINGITIDIS, LEURS PROCEDES D'OBTENTION ET LEURS APPLICATIONS BIOLOGIQUES

(57) Abstract

The DNA of the invention are characterised in that they concern the whole or part of genes, with their reading frame, to be found in Neisseria meningitidis, but not in Neisseria gonorrhoeae, or in Neisseria lactamica except the genes involved in the biosynthesis of the polysaccharide capsule, frpA, frpC, opc, porA, rotamase the sequence IC1106, IgA protease, pilline, pilC, transferrin binding proteins and opacity proteins. The invention also concerns the polypeptides corresponding to these DNA and the antibodies directed against these polypeptides. It is applicable in the prevention and the detection of meningococcus induced infections and meningitis.

(57) Abrégé

Les ADN de l'invention sont caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de gènes, avec leur phase de lecture, présents chez Neisseria meningitidis, mais absents soit chez Neisseria gonorrhoeae, soit chez Neisseria lactamica à l'exception des gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA, frpC, opc, porA, rotamase, de la séquence IC1106, des IgA protéases, de la pilline, de pilC, des protéines qui lient la transferrine et des protéines d'opacité. L'invention vise également les polypeptides correspondant à ces ADN et les anticorps dirigés contre ces polypeptides. Applications à la prévention et à la détection d'infections à méningocoques et de méningites.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL Albanie AM Arnánie AM Arnánie AT Ausriche AU Australie AZ Azerbaldjan BA Bosnie-Herzégovine BB Barbade BB Belgique BB Burkina Feso BG Grece BB Burkina Feso BG Grèce BJ Bénin BL triande BR Brésil BR Brésil BY Bélarus CA Canada CF République centrafricaine CF République centrafricaine CG Congo CH Soisse CH Chana BE triande LI Larael Lara	LS Lesotho LT Lituanie LU Lutembourg LV Lettonie MC Monaco MD République de Moldova MG Madagascer MK Ex-République yougoalave de Macédoine ML Mali MN Mongolie MR Mauritanie MW Malawi MX Mexique NE Niger NL Paya-Bes NO Norvège NZ Nouvelle-Zélande PL Pologne PT Portugal RO Roumanie RU Réderation de Russie SD Soudan SE Suède SG Singapour	SI Slovénie SK Slovaquie SN Senégal SZ Swaziland TD Tchad TG Togo TJ Tadjikistan TM Turkunénistan TR Turquie TT Trinife-et-Tobago UA Ukraine UG Ouganda US Ensa-Unis d'Amérique UZ Ourbékissas VN Viet Nam YU Yougoulavie ZW Zimbabwe
--	--	---

PCT/FR 97/01295

CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER PC 6 C12N15/31 C07 C07K14/22 IPC 6 C12Q1/68 C07K16/12 A61K39/095 G01N33/53 According to international Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 C07K C12Q Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages X ZHOU J ET AL: "Sequence diversity within 1.2. 14-22 the argF, fbp and recA genes of natural isolates of Neisseria meningitidis: interspecies recombination within the argF gene." MOL MICROBIOL, AUG 1992, 6 (15) P2135-46, ENGLAND, XP000645119 23,28-32 see the whole document 11 23,28-32 WO 94 05703 A (GLOBAL TEK INC) 17 March 1994 see page 16 - page 26; table 3 -/--X Further documents are listed in the continuation of box C. X Patent family members are listed in annex. * Special categories of cited documents : "I" later document published after the international filing data or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance. "E" earter document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invento filmo date cannot be considered novel or cannot be considered to "L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as apecified) involve an inventive step when the document at taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 2 7.02 98 29 January 1998 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentinan 2 NL - 2280 HV Ripperisk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax. (+31-70) 340-3016 Gurdjian, D

6

Form PCT/ISA/210 (excord sheet) Libby 1992)

Inter nel Application No PCT/FR 97/01295

		PCT/FR 97/81295
Cartin	rtion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
ategory *	Castion of document, with industion, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
		21. 22
•	DEVI SJ ET AL: "Antibodies to poly[(28)-alpha-N-acetylneuraminic acid] and poly[(29)-alpha-N-acetylneuraminic acid] are elicited by immunization of mice with Escherichia coli K92 conjugates: potential vaccines for groups B and C meningococci and E. coli K1." PROC NATL ACAD SCI U S A, AUG 15 1991, 88 (16) P7175-9, UNITED STATES, XP002044636	31,32
	see the whole document	
,	WOLFF K ET AL: "Identification and characterization of specific sequences encoding pathogenicity associated proteins in the genome of commensal Neisseria species." FEMS MICROBIOL LETT, JAN 15 1995, 125 (2-3) P255-63, NETHERLANDS, XP002044637 see abstract; figure 1; table 1	1-3.11. 14-23. 28-32
		1.2
A	PETERING H ET AL: "Genes associated with meningococcal capsule complex are also found in Neisseria gonorrhoeae." J BACTERIOL, JUN 1996, 178 (11) P3342-5, UNITED STATES, XP002044638 see abstract; figures 4,5,7	
A	FROSCH M ET AL: "Evidence for a common molecular origin of the capsule gene loci in gram-negative bacteria expressing group II capsular polysaccharides." MOL MICROBIOL, MAY 1991, 5 (5) P1251-63, ENGLAND, XP000647762 see the whole document	1-3,6,
A	FROSCH M ET AL: "Phospholipid substitution of capsular polysaccharides and mechanisms of capsule formation in Neisseria meningitidis." MOL MICROBIOL, MAY 1993, 8 (3) P483-93, ENGLAND, XP000647767 see the whole document	1-3,6,
A	FROSCH M ET AL: "CONSERVED OUTER-MEMBRANE PROTEIN OF NEISSERIA-MENINGITIDIS INVOLVED IN CAPSULE EXPRESSION" INFECTION AND IMMUNITY, 1992, 60, 798-803, XP002044642 see the whole document	
A	EP 0 452 596 A (INNOGENETICS NV) 23 October 1991 see example 1	1,2, 28-30
	,	j

Inter Application No PCT/FR 97/01295

Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No.	
Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant pessages	Relevant to claim No.
WO 88 03957 A (GEN PROBE INC) 2 June 1988	1,2, 28-30
EP 0 337 896 A (INNOGENETICS NV) 18 October 1989 see page 17, paragraph 2 - page 24, line 55	1,2, 28-30
STRATHDEE CA ET AL: "IDENTIFICATION OF EPIDEMIOLOGIC MARKERS FOR NEISSERIA-MENINGITIDIS USING DIFFERENCE ANALYSIS"	24,26,27
GENE, 1995, 166, 105-110, XP002044641 see the whole document	25
SCHUTTE M ET AL: "Isolation of YAC insert sequences by representational difference analysis" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, 23 (20). 1995. 4127-4133., XP002052562 see abstract	25
LAUERMAN LH ET AL: "Avian mycoplasma identification using polymerase chain reaction amplicon and restriction fragment length polymorphism analysis." AVIAN DIS, OCT-DEC 1995, 39 (4) P804-11, UNITED STATES, XP002052563 see abstract	25
WO 90 15621 A (STATENS SERUMINSTITUT) 27 December 1990 see page 55, line 36 - page 56, line 13	25
LISITSYN N ET AL: "Cloning the differences between two complex genomes." SCIENCE, FEB 12 1993, 259 (5097) P946-51, UNITED STATES, XP002052564 see the whole document	25-27
TINSLEY CR ET AL: "Analysis of the genetic differences between Neisseria meningitidis and Neisseria gonorrhoeae: two closely related bacteria expressing two different pathogenicities." PROC NATL ACAD SCI U S A, OCT 1 1996, 93 (20) P11109-14, UNITED STATES, XP002028346 see the whole document	1-3,6, 14-23, 28-32
	WO 88 03957 A (GEN PROBE INC) 2 June 1988 see example 21 EP 0 337 896 A (INNOGENETICS NV) 18 October 1989 see page 17, paragraph 2 - page 24, line 55 STRATHDEE CA ET AL: "IDENTIFICATION OF EPIDEMIOLOGIC MARKERS FOR NEISSERIA-MENINGITIDIS USING DIFFERENCE ANALYSIS" GENE, 1995, 166, 105-110, XP002044641 see the whole document SCHUTTE M ET AL: "Isolation of YAC insert sequences by representational difference analysis" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, 23 (20). 1995. 4127-4133., XP002052562 see abstract LAUERMAN LH ET AL: "Avian mycoplasma identification using polymerase chain reaction amplicon and restriction fragment length polymorphism analysis." AVIAN DIS, OCT-DEC 1995, 39 (4) P804-11, UNITED STATES, XP002052563 see abstract WO 90 15621 A (STATENS SERUMINSTITUT) 27 December 1990 see page 55, line 36 - page 56, line 13 LISITSYN N ET AL: "Cloning the differences between two complex genomes." SCIENCE, FEB 12 1993, 259 (5097) P946-51, UNITED STATES, XP002052564 see the whole document TINSLEY CR ET AL: "Analysis of the genetic differences between Neisseria meningitidis and Neisseria gonorrhoeae: two closely related bacteria expressing two different pathogenicities." PROC NATL ACAD SCI U S A, OCT 1 1996, 93 (20) P11109-14, UNITED STATES, XP002028346

6

International application No.

PCT/FR 97/01295

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This In	ternational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
·	SEE SUPPLEMENTARY SHEET
	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. [No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Rem	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

Claims: 2-10 and 1,14-23,28-32 partly

DNAs characterized in that they comprise one or more sequences such as those present in Neisseria meningitidis but absent from Neisseria gonnorheae, host cell, RNA, antisense nucleic acids, polypeptides, antibodies, diagnostic method, diagnostic kit and vaccinal composition thereof.

2. Claims: 11-13 and 1,14-23, 28-32 partly

DNAs characterized in that they comprise one or more sequences such as those present in neisseria meningitidis but absent from Neisseria lactamica, host cell, RNA, antisense nucleic acids, polypeptides, antibodies, diagnostic method, diagnostic kit and vaccinal composition thereof.

3. Claims: 24-27

Method of obtaining specific DNA banks neisseria meningitidis comprising the mixture of a stock of Neisseria meningitidis with a stock of Neisseria gonnorheae, i.e. Neisseria lactamica, DNA clone banks and the applications thereof.

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT Inter Mail Application No

information on patent family members

Inter Intel Application No PCT/FR 97/01295

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9405703 A	17-03-94	AU 5093693 A CA 2122630 A EP 0625165 A	29-03-94 17-03-94 23-11-94
EP 0452596 A	23-10-91	AT 128189 T AU 658143 B AU 7755091 A CA 2080812 A DE 69113261 D DE 69113261 T WO 9116454 A EP 0525095 A ES 2080945 T JP 5504889 T	15-10-95 96-04-95 11-11-91 19-10-91 26-10-95 13-96-96 31-10-91 93-02-93 16-02-96 29-07-93 16-07-96
WO 8803957 A	02-06-88	US 5536638 A AU 616646 B AU 1041988 A DK 413788 A EP 0272009 A JP 1503356 T KR 9511719 B US 5541308 A US 5595874 A US 5593841 A	07-11-91 16-06-88 23-09-88 22-06-88 16-11-89 09-10-95 30-07-96 21-01-97 20-08-96 14-01-97
	·	US 5683876 A US 5677127 A US 5677128 A US 5677129 A US 5693468 A US 5691149 A US 5693469 A US 5679520 A US 5674684 A	14-11-97 14-10-97 14-10-97 14-10-97 02-12-97 25-11-97 02-12-97 21-10-97 07-10-97
EP 0337896 A	18-10-89	AU 615286 B AU 3300489 A CA 1339261 A DE 68907772 T	26-09-91 19-10-89 12-08-97 04-11-93

information on patent family members

PCT/FR 97/01295

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0337896 A		ES 2058566 T JP 2203800 A	01-11-94 13-08-90
WO 9015621 A	27-12-90	AU 5851390 A	08-01-91

Form PCT/ISA/210 (patent tamely annex) (July 1992)

pcT/FR 97/01295

CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C12N15/31 C07K14 C12Q1/68 C07K16/12 A61K39/095 CIB 6 C07K14/22 G01N33/53 Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 C07K C12Q Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relevent des domaines sur lesquets a porté la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS no, des revendostions visées Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents 1,2, X ZHOU J ET AL: "Sequence diversity within 14-22 the argF, fbp and recA genes of natural isolates of Neisseria meningitidis: interspecies recombination within the argf MOL MICROBIOL, AUG 1992, 6 (15) P2135-46, ENGLAND, XP000645119 voir le document en entier 23,28-32 23,28-32 WO 94 05703 A (GLOBAL TEK INC) 17 mars 1994 voir page 16 - page 26; tableau 3 -/--Les documents de tamilles de brevets sont indiqués en annexe Voir le suite du cedre C pour le fin de le fiste des documents * Catégories apéciales de documents cités: "I" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartamenant pas à l'état de la technique pertinent, mais oité pour comprendre le principe ou la théorie constituent le base de l'invention "A" document définissent l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international "X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou céé pour déterminer le date de publication d'une autre citation ou pour une raison apéciale (telle qu'indiquée) "Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente. *O* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens document publié avant la date de dépôt international, meie postérieurement à la date de priorité revendiquée pour une personne du métic "&" document qui fait partie de la même famille de brevets Date d'expédition du present rapport de recharche internationale Date à laquelle le recherche internationale a été effectivement achevée 27.02.98 29 janvier 1998 Nom et adresse postate de l'administration chargée de la recherche internationale Fonotionnaire autorisé Office Europeen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Gurdjian, D

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième teurile) (juillet 1992)

6

Dem: Internationale No PCT/FR 97/01295

atégorie °	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, svec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no, des revendications visèes
		21 22
Y	DEVI SJ ET AL: "Antibodies to poly[(28)-alpha-N-acetylneuraminic	31,32
	acid] and poly[(29)-alpha-N-acetylneuraminic	_
	acid] are elicited by immunization of mice with Escherichia coli K92 conjugates:	
	potential vaccines for groups B and C meningococci and E. coli K1.	
	PROC NATL ACAD SCI U S A, AUG 15 1991, 66 (16) P7175-9, UNITED STATES, XP002044636	
	voir le document en entier	1-3,11,
A	WOLFF K ET AL: "Identification and characterization of specific sequences	14-23,
	encoding nathogenicity associated process	28-32
	in the genome of commensal Neisseria species."	
	FEMS MICROBIOL LETT, JAN 15 1995, 125	
	voir abrégé; figure 1; tableau 1	
A	PETERING H ET AL: "Genes associated with	1,2
	meningococcal capsule complex are also found in Neisseria gonorrhoeae.	
	J BACTERIOL, JUN 1996, 178 (11) P3342-5, UNITED STATES, XP002044638	
	voir abrege; figures 4,5,7	
A	FROSCH M ET AL: "Evidence for a common	1-3,6, 14-22
	molecular origin of the capsule gene loci in gram-negative bacteria expressing group	
1	II capsular polysaccharides." MOL MICROBIOL, MAY 1991, 5 (5) P1251-63,	
	1 FNGLAND XP00064//62	
	voir le document en entier	1-3,6,
Α	FROSCH M ET AL: "Phospholipid substitution of capsular polysaccharides	14-22
\cdot	and mechanisms of capsule formation in	
	Neisseria meningitidis." MOL MICROBIOL, MAY 1993, 8 (3) P483-93,	
	ENGLAND, XP000647767 voir le document en entier	
	FROSCH M ET AL: "CONSERVED OUTER-MEMBRANE	23,28-32
A	PROTEIN OF NEISSERIA-MENINGITIDIS INVOCATED	
	IN CAPSULE EXPRESSION" INFECTION AND IMMUNITY, 1992, 60, 798-803,	
1	XP002044642 voir le document en entier	
		1,2,
A	EP 0 452 596 A (INNOGENETICS NV) 23 octobre 1991	28-30
	voir exemple 1	
	-/	

Formetaire PCT/ISA/210 (suits de la deuxième feuille) (juillet 1992)

Dem: Intermetionale No PCT/FR 97/01295

	PC1/FR 97/01293	
	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie ⁴	Identification des documents cliés, avec, le cas échéant, l'indication des passages per	tinents no. des revendoations visées
A	WO 88 03957 A (GEN PROBE INC) 2 juin 1988 voir exemple 21	1,2, 28-30
A	EP 0 337 896 A (INNOGENETICS NV) 18	1,2,
•	octobre 1989 voir page 17, alinéa 2 ~ page 24, ligne 55	28-30
х	STRATHDEE CA ET AL: "IDENTIFICATION OF EPIDEMIOLOGIC MARKERS FOR NEISSERIA-MENINGITIDIS USING DIFFERENCE ANALYSIS"	24,26,27
Y	GENE, 1995, 166, 105-110, XP002044641 voir le document en entier	25
Y	SCHUTTE M ET AL: "Isolation of YAC insert sequences by representational difference analysis" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, 23 (20). 1995. 4127-4133., XP002052562 voir abrégé	25
Y	LAUERMAN LH ET AL: "Avian mycoplasma identification using polymerase chain reaction amplicon and restriction fragment length polymorphism analysis." AVIAN DIS, OCT-DEC 1995, 39 (4) P804-11, UNITED STATES, XP002052563 voir abrēgē	25
Y	WO 90 15621 A (STATENS SERUMINSTITUT) 27 décembre 1990 voir page 55, ligne 36 - page 56, ligne 13	25
A	LISITSYN N ET AL: "Cloning the differences between two complex genomes." SCIENCE, FEB 12 1993, 259 (5097) P946-51, UNITED STATES, XP002052564 voir le document en entier	25-27
P,X	TINSLEY CR ET AL: "Analysis of the genetic differences between Neisseria meningitidis and Neisseria gonorrhoeae: two closely related bacteria expressing two different pathogenicities." PROC NATL ACAD SCI U S A, OCT 1 1996, 93 (20) P11109-14, UNITED STATES, XP002028346 voir le document en entier	1-3,6, 14-23, 28-32

D. unde internationale n° PCT/FR 97/01295

Cadre ! Observations - lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (autte du point 1 de la première fauille)
Conformement à l'article 17.2)a), certeines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs auvants:
1. Les revendications nos se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:
Les revendications n ^{os} se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne rempliasent pas auffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche aignificative puisse être effectuée, en particulier:
Les revendications n ^{os} sont des revendications dependantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la regle 6.4.a).
Cadre II Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:
voir feuille supplémentaire
Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internazionale porte sur toutes les revendications pouvant taire l'objet d'une recherche.
2. Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prétaient ont pu être effectuées sans effort paruculier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollioité le paiement d'aucune taxe de cette mature.
Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payees, à savoir les revendications n on les revendications pour les revendications n on
Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de repraction enternationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier leu dans les revendoations; elle est couverte par les revendoations n
Remerque quant a la réserve X Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du dépositue part des taxes additionnelles n'était assorts d'aucune reserve.

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la pramière feuille (1)) (Azillet 1992)

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISAJ 210

1. revendications: 2-10 et 1,14-23.28-32 partiellement

ADNs caractérisés en ce qu'il comprennent une ou plusieurs séquence(s) tell(s) que présente(s) chez Neisseria meningitidis mais absente(s) chez Neisseria gonnorheae, cellule hôte, ARN, acides nucléiques anti-sens, polypeptides, anticorps, méthode de diagnostic, kit de diagnostic, et composition vaccinale corrsepondants.

2. revendications: 11-13 et 1,14-23,28-32 partiellement

ADNs caractérisés en ce qu'il comprennent une ou plusieurs séquence(s) tell(s) que présente(s) chez Neisseria meningitidis mais absente(s) chez Neisseria lactamica, cellule hôte, ARN, acides nucléiques anti-sens, polypeptides, anticorps, méthode de diagnostic, kit de diagnostic, et composition vaccinale corrsepondants.

3. revendications: 24-27

procédé d'obtention de banques d?ADN Neisseria meningitidis spécifiques comprenant le mélange d'une population de Neisseria meningitidis , avec une population de Neisseiria gonnorheae, soit de Neisseria lactamica , banques de clones d'ADN et leurs applications correspondantes .

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

PCT/FR 97/01295

		יין וואף	
Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WD 9405703 A	17-03-94	AU 5093693 A CA 2122630 A EP 0625165 A	29-03-94 17-03-94 23-11-94
EP 0452596 A	23-10-91	AT 128189 T AU 658143 B AU 7755091 A CA 2080812 A DE 69113261 D DE 69113261 T WO 9116454 A EP 0525095 A ES 2080945 T JP 5504889 T US 5536638 A	15-10-95 06-04-95 11-11-91 19-10-91 26-10-95 13-06-96 31-10-91 03-02-93 16-02-96 29-07-93 16-07-96
WO 8803957 A	02-06-88	AU 616646 B AU 1041988 A DK 413788 A EP 0272009 A JP 1503356 T KR 9511719 B US 5541308 A US 5595874 A US 5593841 A US 5677127 A US 5677128 A US 5677129 A US 5693468 A US 5693469 A US 5679520 A US 5674684 A	07-11-91 16-06-88 23-09-88 22-06-88 16-11-89 09-10-95 30-07-96 21-01-97 20-08-96 14-01-97 04-11-97 14-10-97 14-10-97 14-10-97 02-12-97 25-11-97 02-12-97 21-10-97
EP 0337896 A	18-10-89	AU 615286 B AU 3300489 A CA 1339261 A DE 68907772 T	26-09-91 19-10-89 12-08-97 04-11-93

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dem. . internationale No PCT/FR 97/01295

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la tamille de brevet(s)	Date de publication
EP 0337896 A		ES 2058566 T JP 2203800 A	01-11-94 13-08-90
WO 9015621 A	27-12-90	AU 5851390 A	08-01-91

Formulare PCT/ISA/210 (annexe terrales de breveta) (juitet 1992)